96/08768

TW8 9EP (GB).

# ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE

#### DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

- (51) Classification internationale des brevets 6 : WO 98/02547 (11) Numéro de publication internationale: A2 C12N 15/31, C07K 14/22, 16/12, A61K (43) Date de publication internationale: 22 janvier 1998 (22.01.98) 39/095, C12Q 1/68, G01N 33/53
- MERKER, Petra [DE/DE]; Cuvrystrasse 38, D-10997 (21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR97/01295
- Berlin (DE). (22) Date de dépôt international: 11 iuillet 1997 (11.07.97)
- (74) Mandataires: PEAUCELLE, Chantal etc.; Cabinet Armengaud Ainé, 3, avenue Bugeaud, F-75116 Paris (FR). (30) Données relatives à la priorité: FR
- CA. CH. CN. CU. CZ. DE. DK. EE. ES. FI. GB. GE. GH. (71) Déposants (pour tous les Etats désignés sauf US): IN-HU, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, STITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, RECHERCHE MEDICALE (INSERM) [FR/FR]; 101, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH. KE. rue de Tolbiac, F-75654 Paris Cedex 13 (FR). MAX-LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V., BERLIN [DE/DE]; Hof-gartenstrasse 2, D-80539 Münich (DE). SMITHKLINE KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, BEECHAM [GB/GB]; New Horizons Court, Brentford
- (72) Inventeurs: et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): NASSIF, Xavier Publiée [FR/FR]; 30, rue Labrouste, F-75015 Paris (FR). TINS-

12 juillet 1996 (12.07.96)

LEY, Colin [FR/FR]; 156, rue de Vaugirard, F-75015 Paris (FR). ACHTMAN, Mark [DE/DE]; Neuenburgerstrasse 16, D-10969 Berlin (DE). RUELLE, Jean-Louis [BE/BE]; Résidence de la Lyre 18, B-1300 Limal (BE). VINALS, Carla [BE/BE]; Rue des Acacias 30, B-4000 Liège (BE).

SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR. NE. SN. TD. TG).

(81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY,

Sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport.

(54) Title: DNA AND SPECIFIC PROTEINS OR PEPTIDES OF THE NEISSERIA MENINGITIDIS SPECIES BACTERIA, METHOD FOR OBTAINING THEM AND THEIR BIOLOGICAL APPLICATIONS

(54) Titre: ADN ET PROTEINES OU PEPTIDES SPECIFIQUES DES BACTERIES DE L'ESPECE NEISSERIA MENINGITIDIS. LEURS PROCEDES D'OBTENTION ET LEURS APPLICATIONS BIOLOGIQUES

#### (57) Abstract

The DNA of the invention are characterised in that they concern the whole or part of genes, with their reading frame, to be found in Neisseria meningitidis, but not in Neisseria gonorrhoeae, or in Neisseria lactamica except the genes involved in the biosynthesis of the polysaccharide capsule, frpA, frpC, opc, porA, rotamase the sequence IC1106, IgA protease, pilline, pilC, transferrin binding proteins and opacity proteins. The invention also concerns the polypeptides corresponding to these DNA and the antibodies directed against these polypeptides. It is applicable in the prevention and the detection of meningococcus induced infections and meningitis.

#### (57) Abrégé

Les ADN de l'invention sont caractérisés en ce qu'il s'agit de tout ou partie de gènes, avec leur phase de lecture, présents chez Neisseria meningitidis, mais absents soit chez Neisseria gonorrhoeae, soit chez Neisseria lactamica à l'exception des genes impliqués dans la biosynthèse de la capsule polysaccharidique, frpA, frpC, opc, porA, rotamase, de la séquence IC1106, des IgA protéases, de la pilline, de pilC, des protéines qui lient la transferrine et des protéines d'opacité. L'invention vise également les polypeptides correspondant à ces ADN et les anticorps dirigés contre ces polypeptides. Applications à la prévention et à la détection d'infections à méningocoques et de méningites.

### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

| 1  |                           |    |                       |     |                          |    |                       |
|----|---------------------------|----|-----------------------|-----|--------------------------|----|-----------------------|
| AL | Albanie                   | ES | Espagne               | LS  | Lesotho                  | St | Slovénie              |
| AM | Arménie                   | FI | Piniande              | LT  | Lituanie                 | SK | Slovaquie             |
| AT | Autriche                  | FR | France                | LU  | Luxembourg               | SN | Sénégal               |
| AU | Australie                 | GA | Gabon                 | LV  | Lettonie                 | SZ | Swaziland             |
| AZ | Azerbaldjan               | GB | Royaume-Uni           | MC  | Monaco                   | TD | Tchad                 |
| BA | Bosnie-Herzégovine        | GE | Géorgie               | MD  | République de Moldova    | TG | Togo                  |
| BB | Barbade                   | GH | Ghana                 | MG  | Madagascar               | TJ | Tadjikistan           |
| BE | Belgique                  | GN | Guinée                | MK  | Ex-République yougoslave | TM | Turkménistan          |
| BF | Burkina Faso              | GR | Grèce                 |     | de Macédoine             | TR | Turquie               |
| BG | Bulgarie                  | HU | Hongrie               | ML  | Mali                     | TT | Trinité-et-Tobago     |
| BJ | Bénin                     | IE | Irlande               | MN  | Mongolie                 | UA | Ukraine               |
| BR | Brésil                    | IL | Israel                | MR  | Mauritanie               | UG | Ouganda               |
| BY | Bélarus                   | IS | Islande               | MW  | Malawi                   | US | Etats-Unis d'Amérique |
| CA | Canada                    | IT | Italie                | MX  | Mexique                  | UZ | Ouzbékistan           |
| CF | République centrafricaine | JP | Japon                 | NE  | Niger                    | VN | Viet Nam              |
| CG | Congo                     | KE | Kenya                 | NL  | Pays-Bas                 | YU | Yougoslavie           |
| CH | Suisse                    | KG | Kirghizistan          | NO  | Norvège                  | zw | Zimbabwe              |
| CI | Côte d'Ivoire             | KP | République populaire  | NZ  | Nouvelle-Zélande         |    |                       |
| CM | Cameroun                  |    | démocratique de Corée | PL. | Pologne                  |    |                       |
| CN | Chine                     | KR | République de Corée   | PT  | Portugal                 |    |                       |
| CU | Cuba                      | KZ | Kazaketan             | RO  | Roumanie                 |    |                       |
| CZ | République tchèque        | LC | Sainte-Lucie          | RU  | Pédération de Russie     |    |                       |
| DE | Allemagne                 | u  | Liechtenstein         | SD  | Soudan                   |    |                       |
| DK | Danemark                  | LK | Sri Lanka             | SE  | Suède                    |    |                       |
| EE | Estonie                   | LR | Libéria               | SG  | Singapour                |    |                       |

1 WO 98/02547 PCT/FR97/01295

ADN et protéines ou peptides spécifiques des bactéries de l'espèce Neisseria meningitidis, leurs procédés d'obtention et leurs applications biologiques.

L'invention est relative aux ADN, et aux protéines et peptides, spécifiques des bactéries de l'espèce Neisseria meningitidis (ci-après en abrégé Nm), à leur procédé d'obtention et à leurs applications biologiques. particulier pour la prévention et la détection d'infections à méningocogues et de méningites.

5

10

15

25

30

On sait que Nm constitue l'un des principaux agents de la méningite cérébrospinale.

Des études menées aux Etats-Unis ont montré que de 5 à 10% de la population sont porteurs asymptomatiques de souche(s) de Nm. Les facteurs de transmission de Nm sont mal connus. Pour une proportion des personnes infectées. Nm pénètre le flux sanguin, où elle peut provoguer une méningococcémie et/ou progresse dans 1e flux. cérébrospinal pour provoquer une méningite. Sans 20 traitement antibiotique rapide, l'infection peut développer de manière fulgurante et devenir mortelle.

Comparée aux autres pathogènes, Nm présente la caractéristique de pouvoir franchir la barrière hématoencéphalique afin de coloniser les méninges. L'étude de la pathogénicité de Nm est donc non seulement importante dans le cadre de la méningite, mais aussi dans le cadre de toute maladie touchant le cerveau.

On conçoit alors l'intérêt de disposer d'outils spécifiques de cette espèce bactérienne pour les applications envisagées ci-dessus.

Nm est génétiquement très proche des bactéries de l'espèce Neisseria gonorrhoeae (ci-après en abrégé Ng) et de l'espèce Neisseria lactamica (ci-après en abrégé N1). Leur pathogénicité est toutefois très différente.

Nm colonise le nasopharynx, puis traverse l'épithélium pharyngé pour envahir l'espace sousmuqueux, étant alors responsable de septicémie et de méningite.

5

10

15

25

30

Ng est surtout responsable d'infections localisées du tractus génito-urinaire. Elle colonise la muqueuse génitale, puis traverse l'épithélium, envahit ensuite le sous-épithélium où elle se multiplie et est responsable d'une forte réaction inflammatoire. Des infections gonococciques disséminées sont possibles, mais restent rares et sont le fait de seulement certaines souches. Quant à Nl, on considère qu'il s'agit d'une souche non pathogène, étant donné qu'elle n'est pas responsable d'invasion localisée ou générale.

Ainsi, une première considération amène à prendre en compte le fait que Nm et Ng , tout en étant des bactéries très proches, présentent des pouvoirs pathogènes différents.

Le génome de ces bactéries étant fortement

20 homologue, seules des parties limitées du génome de Nm et
de Ng doivent coder pour des facteurs de virulence
spécifiques, responsables de leur pathogénèse.

Il est clair que Nm présente par rapport à Ng des séquences d'ADN qui lui sont spécifiques et qui doivent intervenir au niveau de l'expression de son pouvoir pathogène spécifique.

L'espèce Nm est subdivisée en sérogroupes basés sur la nature des polysaccharides capsulaires.

Au moins 13 sérogroupes ont été définis, parmi lesquels les sérogroupes A, B et C sont responsables d'environ 90% des cas de méningites. Les groupes A et C sont observés dans les formes épidémiques de la maladie. Le groupe B est le sérogroupe le plus couramment isolé en Europe et aux Etats-Unis. La capsule, présente chez Nm et absente chez Ng, a servi de base pour l'élaboration de vaccins antiméningite méningococcique.

Les polysaccharides de la capsule de Nm ont été utilisés pour l'élaboration d'un vaccin qui s'est montré efficace pour prévenir chez les adultes la méningite provoquée par les méningocoques de sérogroupes A, C, W135 et Y.

Cependant, le polysaccharide de Nm groupe C s'est révélé faiblement immunogène chez les enfants de moins de deux ans, alors que le polysaccharide de Nm groupe B est non immunogène chez l'homme et partage des épitopes avec des glycoprotéines d'adhésion présentes dans les cellules neuronales humaines.

10

15

20

25

30

Il n'existe donc pas de vaccin universel capable de prévenir les infections provoquées par l'ensemble des sérogroupes des méningocoques et capable de répondre à la variabilité antigénique propre aux pathogènes bactériens en général et à Nm en particulier.

En raison de la réactivité croisée du polysaccharide groupe B de Nm avec les antigènes humain, de la multiplicité des sérogroupes et de la variabilité antigénique de Nm, les stratégies proposées à ce jour ne peuvent conduire à un vaccin efficace dans toutes les situations.

Les recherches se sont alors concentrées sur l'étude d'éléments caractéristiques responsables de la spécificité de la pathogénèse méningococcique.

La plupart des gènes qui ont été étudiés dans l'une quelconque des deux bactéries Nm ou Ng possèdent leur homologue dans la deuxième bactérie.

De la même manière, la plupart des facteurs de virulence jusqu'ici identifiés dans Nm ont une contrepartie dans Ng, c'est-à-dire la piline, les protéines PilC, les protéines d'opacité et les récepteurs de la lactoferrine et de la transferrine.

Les attributs spécifiques des méningocoques caractérisés dans l'art antérieur sont la capsule, les protéines Frp analogues aux toxines RTX, les protéines de la membre externe Opc, la peroxydase glutathione, la porine PorA et le gène rotamase.

5

10

1.5

20

25

30

35

Parmi ceux-ci, seule la capsule est invariablement présente dans les souches virulentes de Nm. Cependant, de nombreux pathogènes extra-cellulaires possèdent une capsule sans pour autant traverser la barrière hématoencéphalique.

Des attributs non encore identifiés doivent donc être responsables de la spécificité de la pathogénèse meningococcale. Ces attributs sont vraisemblablement codés par des séquences d'ADN présentes parmi les méningocoques mais absentes chez les gonocoques.

Les inventeurs ont développé une nouvelle voie d'approche basée sur l'isolement soustractif des gènes Nm-spécifiques, ces gènes devant être liés à la pathogénèse spécifique de Nm, et, plus particulièrement au franchissement de la barrière hémato-encéphalique.

La méthode soustractive développée dans l'art antérieur a abouti à la production de marqueurs épidémologiques pour certains isolats de Nm. Ces marqueurs sont d'une utilité limitée : ils ne couvrent pas l'ensemble des sérogroupes de l'espèce Nm.

Par contraste avec ces études, les travaux des inventeurs ont conduit, en confrontant Nm à l'ensemble du chromosome de Ng, cisaillé de manière aléatoire, à la mise au point de moyens pour cloner l'ensemble des ADN présents chez Nm et absents chez Ng, fournissant ainsi des outils de haute spécificité vis-à-vis de Nm et permettant ainsi de répondre pour la première fois à la variabilité génétique de l'espèce.

WO 98/02547 5 PCT/FR97/01295

Les termes ''présent'' et "absent", tel qu'utilisés dans la description et les revendications en rapport avec les ADN d'une souche, ou leurs produits d'expression, sont appréciés par rapport à des conditions d'hybridation identiques (16h à 65°C, avec NaPO, 0,5M, pH 7,2; EDTA-Na 0,001M, 1%,1% d'albumine de sérum bovin et 7% de dodécylsulfate de sodium), en utilisant une même sonde et une même intensité de marquage de la sonde, une même quantité d'ADN chromosomique et un même élément de comparaison (ADN chromosomique de la souche homologue). Ainsi, on considère que l'ADN est présent lorsque le signal obtenu avec la sonde est pratiquement le même que celui obtenu avec la souche de référence.

En revanche, on considère que l'ADN est absent lorsque ce signal apparaît très faible.

15

20

25

Une deuxième considération sur les pathogénicités de Nm et de Ng conduit à prendre en compte leur aptitude commune à coloniser et à pénétrer la muqueuse puis à envahir l'espace sous-épithélial de cette dernière. Il est fort vraissemblable que ce processus implique des facteurs de virulence communs aux deux pathogènes. A cet égard, on sait qu'un certain nombre de facteurs de virulence ont été déjà identifiés chez Nm et Chez Ng, comme les protéines pili. PilC. les protéines d'opacité, les protéases d'IgA, les protéines de liaison à la transferrine et à la lactoferrine. et des lipooligosaccharides.

La démarche des inventeurs s'est donc étendue à la recherche de régions de Nm, spécifiques de Nm et de Ng, mais absentes chez l'espèce non pathogène Nl, et d'une manière générale à la recherche, par les moyens mis au point conformément à l'invention, de régions chromosomiques d'ADN et de leurs produits d'expression, spécifiques d'une espèce donnée.

L'invention a donc pour but de fournir des ADN de Nm spécifiques de son pouvoir pathogène et des moyens pour les obtenir, notamment en élaborant des banques formées exclusivement de ces ADN Nm-spécifiques.

5 Elle vise également les produits dérivés de ces séquences d'ADN.

L'invention vise également la mise à profit des caractères spécifique et exhaustif de ces banques pour élaborer des outils utilisables notamment en diagnostic, thérapie et prévention.

10

15

20

30

Les ADN de l'invention sont caractérisés en ce qu'il s'agit de tout ou partie de gènes, avec leur phase de lecture, présents chez Neisseria meningitidis, mais absents soit chez Neisseria gonorrhoeae, soit chez Neisseria lactamica, à l'exception des gènes impliqués dans la biosynthèse de la capsule polysaccharidique, frpA, frpC, opc, por A, rotamase, de la séquence IS1106, des IgA protéases, de la pilline, de pilC, des protéines qui lient la transferrine et des protéines d'opacité.

Comme précisé plus haut, les termes ''présents'' et 
''absents'' sont appréciés par rapport aux conditions 
d'hybridation telles qu'utilisées dans les Southern blots 
décrits dans les exemples et rappelées plus haut.

On notera que ces ADN englobent les variants dès 25 lors qu'ils expriment une fonction propre à l'espèce Nm, plus particulièrement un phénotype retrouvé uniquement chez Nm ou en commun exclusivement avec Ng.

Selon un aspect majeur, ces ADN sont spécifiques de la pathogénécité de *Neisseria meningitidis* et ce, en dépit de la variabilité génétique de cette espèce.

Selon un mode de réalisation de l'invention, lesdits ADN sont spécifiques de Nm par rapport à Ng.

Plus particulièrement, les ADN Nm-spécifiques sont absents de Neisseria lactamica et de Neisseria cinerea.

De façon surprenante, la majorité des différences génétiques entre les souches de méningocoques et celles de gonocoques apparaissent regroupées en régions distinctes, qui correspondraient à des ilôts de pathogénécités comme précédemment décrit pour E. coli et Y. pestis.

Ainsi, dans une disposition préférée de l'invention, ces ADN sont également caractérisés en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s), telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Neisseria meningitidis Z2491 entre tufA et pilT, ou région 1 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou les séquence(s) ci-dessus, sous réserve d'être spécifique(s) de Neisseria meningitidis.

10

15

25

30

35

Par "spécifique", on désigne dans la description et les revendications les séquences de nucléotides qui ne s'hybrident qu'avec celles de Nm, dans des conditions d'hybridation données dans les exemples et rappelées plus haut.

On notera à cet égard que, de manière générale, lorsqu'on fait référence dans la description et les revendications à "tout ou partie" d'une séquence, cette expression doit être appréciée par rapport à la spécificité définie ci-dessus.

De même, tout ou partie d'un peptide, ou un fragment d'un peptide ou d'un anticorps désigne un produit présentant les propriétés biologiques respectivement du peptide natif ou de l'anticorps formé contre le peptide.

Dans la région 1, sont regroupés des gènes de la capsule de Neisseria meningitidis.

Des ADN de ce type présentent une séquence correspondant, pour tout ou partie, à SEQ ID N°9, 13, 22 ou 30, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou présentent une séquence capable de s'hybrider avec

au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

Dans une autre disposition préférée de l'invention, ces ADN sont également caractérisés en ce qu'ils sont constitués par une ou plusieurs séquence(s), telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Neisseria meningitidis Z2491 entre pilQ et \(\lambda 740\), ou région 2 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou les séquence(s) ci-dessus, sous réserve d'être spécifique(s) de Neisseria meningitidis.

10

15

20

35

Des ADN selon cette disposition présentent une séquence correspondant, pour tout ou partie, à SEQ ID N°1, 2, 4, 6, 7, 10, 15, 31 ou 34, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou présentent une séquence capable de s'hybrider avec au moins un fragment de 1'une quelconque de ces séquences.

L'invention vise tout spécialement tout ou partie de la séquence d'ADN SEQ ID N°36 de 15620 pb, et les séquences correspondant aux cadres ouverts de lecture SEQ ID N°37, SEQ ID N°38, SEQ ID N°39, SEQ ID N°40, SEQ ID N°41, SEQ ID N°42, SEQ ID N°43, SEQ ID N°44 et SEQ ID N°45.

Dans encore une autre disposition préférée de l'invention, ces ADN sont également caractérisés en ce qu'ils sont constitués par une ou plusieurs séquence(s), telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Neisseria meningitidis Z2491 entre argF et opaB, ou région 3 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) capable(s) de 30 s'hybrider avec la ou les séquence(s) ci-dessus, sous réserve d'être spécifique(s) de Neisseria meningitidis.

Des ADN selon cette disposition sont caractérisés en ce qu'ils présentent une séquence correspondant pour tout ou partie à SEQ ID N°8, 21, 23, 25, 26, 28, 29, 32 ou 35, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb

de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou, présentent une séquence capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

Les régions 1, 2, 3, identifiées ci-dessus, présentent une forte proportion de séquences *Neisseria meningitidis* spécifiques, et entrent également dans le cadre de l'invention.

5

10

15

20

25

30

35

D'autres ADN représentatifs de la spécificité vis-àvis de Neisseria meningitidis présentent une ou plusieurs séquences telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Neisseria meningitidis Z2491, mais ne font pas partie des régions 1, 2, 3 définies ci-dessus.

De tels ADN comprennent une ou plusieurs séquences correspondant pour tout ou partie à SEQ ID n°3, 5, 11, 12, 14, 16, 18, 19, 20, 24, 27 ou 33, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou présentent une séquence capable de s'hybrider avec de telles séquences.

Compte tenu des applications particulièrement visées, l'invention concerne plus spécialement les ADN ci-dessus impliqués dans la pathogénèse de l'organisme bactérien.

Elle vise, en particulier, les ADN répondant à au moins l'une des caractérisations données ci-dessus, et codant pour une protéine exportée au-delà de la membrane cytoplasmique et/ou dont tout ou partie de leur séquence correspond à la région conservée desdits ADN.

Ainsi, selon un autre mode de réalisation de l'invention, les ADN sont communs avec ceux de Ng, mais sont absents de chez Nl.

Il s'agit plus spécialement d'ADN présents sur la région 4 (arg J à reg F) ou sur la région 5 (marqueur lambda 375 à pen A) sur le chromosome de Nm Z2491 et/ou

capables de s'hybrider avec lesdits ADN présents, sous réserve d'être spécifiques de Nm et de Ng par rapport à N1.

Par ''spécifique de Nm et de Ng par rapport à N1", on désigne des ADN qui s'hybrident avec les ADN de Nm et de Ng dans les conditions d'hybridation des exemples (voir en particulier l'exemple 4).

Les ADN des régions 4 et 5, et ceux capables de s'hybrider avec ces ADN, sous réserve d'exprimer les fonctions propres à Nm, présentent l'avantage d'intervenir de manière majeure dans la virulence de Nm, en étant impliqués dans l'étape de colonisation et de pénétration initiales et dans la dissémination septicémique.

10

15

25

30

Selon d'autres dispositions, l'invention vise les vecteurs de transfert et d'expression, tels que plasmides, cosmides ou bactériophages, comportant au moins un ADN tel que défini ci-dessus.

Elle vise aussi les cellules hôtes telles que 20 transformées par au moins un ADN tel que défini cidessus.

D'autres cellules hôtes de l'invention comportent des gènes ou des fragments de gènes spécifiques de Nm et sont caractérisées en ce que leur chromosome est délété d'au moins un ADN selon l'invention, en particulier d'un ADN responsable de la pathogénicité. Il s'agit plus spécialement de cellules bactériennes, notamment de Nm.

L'invention a également pour objet les ARN dont la séquence correspond pour tout ou partie à la transcription d'au moins une séquence ou fragment de séquence d'ADN tel que défini ci-dessus.

Les acides nucléiques anti-sens des ADN tels que définis ci-dessus, ou de fragments de ces ADN, font également partie de l'invention.

Ces acides nucléiques anti-sens portent le cas échéant au moins un substituant telle qu'un groupe méthyle et/ou un groupe glycosyle.

D'autres produits entrant dans le champ de l'invention sont constitués par des polypeptides.

Ces polypeptides sont caractérisés en ce qu'ils présentent un enchaînement d'acides aminés correspondant à tout ou partie d'une séquence telle que codée par les acides nucléiques définis dans ce qui précède, ou telle que déduite des séguences de ces acides nucléiques.

10

15

20

25

30

Il s'agit avantageusement de polypeptides correspondant à tout ou partie de polypeptides exportés au-delà de la membrane cytoplasmique, plus spécialement de polypeptides correspondant à tout ou partie de ceux tels que codés par une région conservée.

En variante, les polypeptides de l'invention peuvent être modifiés par rapport à ceux correspondant aux séquences d'acides nucléiques, et ce de manière à être particulièrement adaptés pour une application donnée, en particulier une application vaccinale.

Par modification, on entend toute altération, déletion, substitution chimique, dès lors qu'elle n'affecte pas les propriétés biochimiques des polypeptides natifs correspondants, plus spécialement des protéines fonctionnelles telles qu'exportées au niveau du périplasme et de la membrane externe.

D'autres produits conformes à l'invention sont constitués par les anticorps dirigés contre les polypeptides ci-dessus.

L'invention vise ainsi les anticorps polyclonaux, ainsi que les anticorps monoclonaux, caractérisés en ce qu'ils reconnaissent au moins un épitope d'un polypeptide tel qu'évoqué plus haut.

Elle vise également les fragments de ces anticorps, 35 plus particulièrement les fragments Fv, Fab, Fab'2. Les anti-anticorps capables de reconnaître les anticorps définis ci-dessus, ou leurs fragments, selon une réaction de type antigène-anticorps, font également partie de l'invention.

Conformément à l'invention, les différents produits considérés ci-dessus sont obtenus par voie de synthèse et/ou biologique en opérant selon les techniques classiques.

Les acides nucléiques peuvent être également obtenus à partir de banques constituées d'ADN Nm- spécifiques, telles qu'élaborées selon une technique soustractive, cette technique comprenant :

10

- le mélange de deux populations d'ADN,
- la réalisation d'au moins une itération 15 d'hybridation-amplification soustractive, et
  - la récupération du ou des ADN souhaités, suivie le cas échéant de leur purification avec l'élimination des séquences redondantes.
- Conformément à l'invention. les deux 20 populations d'ADN proviennent respectivement d'une souche de Neisseria meningitidis, dite souche de référence, pour laquelle la banque spécifique doit être constituée, et d'une souche de Neisseria, dite souche de soustraction, présentant une homologie en séquences primaires d'ADN 25 supérieure à environ 70% avec la souche de Neisseria meningitidis, les séquences d'ADN des souches soustraction et de référence étant telles qu'obtenues respectivement par cisaillement aléatoire, et par clivage par une endonucléase de restriction capable de produire 30 des fragments de taille inférieure à environ 1kb.
  - L'invention vise en particulier un procédé d'obtention de banques d'ADN Neisseria meningitidis spécifiques, comportant les étapes de :
- cisaillement aléatoire de l'ADN chromosomique 35 d'une souche *Neisseria gonorrhoeae*, dite souche de

soustraction, notamment par passages répétés à travers une serinque,

- clivage de l'ADN chromosomique d'une souche de Neisseria meningitidis, dite souche de référence, de préférence par une enzyme de restriction produisant des fragments de taille inférieure à 1kb environ,
- ligature des fragments d'ADN de la souche de référence, clivés par l'enzyme de restriction, avec des amorces oligonucléotidiques appropriées,
- réalisation d'une itération d'hybridationamplification soustractive par :

10

30

- . mélange des deux populations d'ADN dans des conditions appropriées pour l'hybridation des séquences homologues, puis
- 15 . amplification des fragments auto-réannelés et récupération de ces fragments,
  - . digestion de ces fragments par une enzyme de restriction, et re-ligature à des amorces oligonucléotides suivie d'une
- purification de l'ADN ligaturé, et le cas échéant, d'une nouvelle itération d'hybridation soustractive, comportant le mélange de fragments d'ADN de Neisseria gonorrhoeae cisaillé comme indiqué ci-dessus avec les fragments d'ADN de Neisseria meningitidis issus
   de l'itération précédente, suivi, si on le souhaite du clonage des ADN de la banque.
  - Les amorces utilisées sont des amorces oligodésoxynucléotidiques adaptées à l'endonucléase de restriction utilisée et permettant une insertion dans un site de clonage, tel que le site EcoRI du plasmide pBluescript. On choisira avantageusement de telles amorces parmi les oligodésoxynucléotides référencés dans le listing de séquence sous SEQ ID n\*36 à 45.

Les banques ainsi obtenues sont formées d'ADN spécifiques des méningocoques et absents chez les gonocoques.

La spécificité des ADN a été vérifiée comme exposé 5 dans les exemples, à chaque itération par Southern blots, avec des gènes communs à la souche de soustraction et à la souche de référence, ou avec l'ADN total de chacune des souches digéré par une endonucléase de restriction, telle que ClaI.

10 A chaque itération, a également été vérifiée l'exhaustivité de la banque d'ADN par Southern blotting avec des sondes connues pour être spécifiques de la souche de référence, à savoir pour Neisseria meningitidis, les gènes frp, opc, rotamase, notamment.

15

20

25

30

Les expériences réalisées ont montré que les banques obtenues selon le procédé de l'invention sont dépourvues des gènes présentant une homologie significative avec des espèces de Neisseria autre que Neisseria meningitidis, par exemple les gènes, ppk ou pilCl, et ce généralement, en seulement 2 ou 3 itérations.

Si nécessaire, deux voies, non exclusives l'une de l'autre, peuvent être empruntées.

Il est possible de procéder à une  $(n+1)^{\text{éme}}$  itération, en utilisant l'ADN de l'itération n comme population d'ADN de la souche de référence.

En variante, on réalise une deuxième banque, indépendante de la première, avec une enzyme de restriction de spécificité différente de celle utilisée dans la première banque, par exemple MboI.

Dans tous les cas, il est préférable de conserver chacun des produits issus de chacune des itérations réalisées.

L'invention vise également l'utilisation de la technique soustractive décrite ci-dessus pour obtenir des banques d'ADN communs entre Nm et Ng, mais spécifiques par rapport à N1.

avantageusement trois banques On constitue digestion de 1'ADN différentes. dont deux par chromosomique de Nm par MboI et *Tsp5091*, et 1a troisième , par digestion de l'ADN chromosomique de Nm avec MspI. Deux séries de soustraction permettent de récupérer des ADN présentant la spécificité recherchée, comme décrit dans les exemples.

Le procédé d'obtention de ces banques et les banques elles-mêmes font également partie de l'invention.

10

15

20

25

30

On observera que, de manière générale, le procédé de l'invention est applicable pour l'obtention de banques d'ADN spécifiques d'une espèce de cellule donnée ou d'un variant donné d'une même espèce, dès lors qu'il existe une autre espèce ou un autre variant proche génomiquement et exprimant des pouvoirs pathogènes différents.

En appliquant le procédé de l'invention, on constituera avantageusement des banques d'ADN spécifiques d'espèces données de cryptocoques, d'Haemophilus, de pneumocoques ou encore d'Escherichia coli, ou plus généralement de tout agent bactérien appartenant à la même espèce et disposant de pathovars différents.

De même, à partir de ces banques, l'invention fournit les moyens de disposer de facteurs de virulence spécifiques d'une espèce ou d'un variant donné.

De telles banques constituent donc des outils présentant un intérêt majeur pour disposer d'attributs responsables de la spécificité d'un pathogène, cette application étant plus spécialement illustrée conformément à l'invention par l'obtention de banques renfermant les attributs responsables de la spécificité de la pathogénèse méningococcique.

L'étude des produits de l'invention, acides sonucléiques, polypeptides et anticorps, a permis de mettre

en évidence une spécificité absolue vis-à-vis de Neisseria meningitidis, quelle que soit la souche et sa variabilité.

Ces produits sont donc particulièrement appropriés pour le diagnostic ou la prévention des infections et méningites provoquées par Neisseria meningitidis, que ce soit chez l'adulte ou l'enfant et quel que soit le sérogroupe de la souche en cause.

5

10

La méthode de diagnostic, selon l'invention, d'une infection meningococcique, et plus particulièrement de la méningite méningococcique, par mise en évidence de la présence de Neisseria meningitidis dans un échantillon à analyser, est caractérisé par les étapes de :

- mise en contact, d'un échantillon à analyser, à savoir un échantillon biologique ou une culture cellulaire, avec un réactif élaboré à partir d'au moins un acide nucléique tel que défini ci-dessus, le cas échéant sous forme de sonde nucléctidique ou d'amorce, ou en variante à partir d'au moins un anticorps, ou un fragment d'anticorps, tel que défini ci-dessus, dans des conditions permettant respectivement une hybridation ou une réaction de type antigène-anticorps, et
  - révélation du produit de réaction éventuellement formé.
- 25 Lorsque le réactif est élaboré à partir d'un acide nucléique, celui-ci peut se présenter sous forme de sonde nucléotidique dans laquelle l'acide nucléique, ou un fragment de ce dernier, est marqué afin de permettre sa révélation. Des marqueurs appropriés comprennent des 30 marqueurs radio-actifs, fluorescents, enzymatiques ou luminescents.

En variante, l'acide nucléique est inclus dans une cellule hôte, utilisée comme réactif.

25

Dans ces différentes formes, l'acide nucléique est utilisé tel quel ou sous forme d'une composition avec des véhicules inertes.

Lorsque le réactif est élaboré à partir d'un anticorps, ou d'un fragment d'anticorps, celui-ci peut être marqué aux fins de révélation. Le plus couramment, on utilise un marqueur fluorescent, enzymatique, radio-actif ou luminescent.

L'anticorps, ou le fragment d'anticorps utilisé, le cas échéant, marqué, peut être utilisé tel quel ou sous forme d'une 10 composition avec des véhicules inertes.

L'échantillon utilisé dans l'étape de mise en contact est un échantillon biologique, issu d'un mammifère, tel que liquide céphalo-rachidien, urine, sang, salive.

L'étape de révélation est réalisée dans des conditions

permettant de mettre en évidence le produit de réaction
lorsqu'il s'est formé. Des moyens classiques mettent en oeuvre
des réactions de fluorescence, luminescence, colorées, radioactives ou encore des techniques d'autoriadographie. Il est
également possible de quantifier le produit.

20 Les produits marqués, acides nucléiques et anticorps font également partie en tant que produits nouveaux de l'invention.

La méthode définie ci-dessus peut être appliquée au diagnostic d'une réaction immunitaire spécifique d'une infection méningococcique.

On utilise alors comme réactif un polypeptide conforme à l'invention, tel que codé par lesdites séquences d'acides nucléiques, correspondant au produit natif, ou un polypeptide modifié, mais possèdant l'activité biologique et immunologique de polypeptide natif correspondant.

Il s'agit avantageusement d'un polypeptide tel qu'exporté au-delà de la membrane cytoplasmique de Neisseria meningitidis, plus particulièrement de la partie d'un tel polypeptide correspondant à la région conservée de l'ADN.

L'invention vise également des kits pour la mise en ceuvre des méthodes définies ci-dessus. Ces kits sont caractérisés en ce qu'ils comportent :

- au moins un réactif tel que défini ci-dessus, à 10 savoir de type acide nucléique, anticorps ou polypeptide.

5

- les produits, notamment marqueurs ou tampons, permettant la réalisation de la réaction d'hybridation nucléotidique ou de la réaction immunologique visée, ainsi qu'une notice d'utilisation.

La spécificité des produits de l'invention et leur localisation sur le chromosome de Neisseria meningitidis Z2491 soit regroupés en région, pouvant être interprétées comme des îlots de pathogénécité, soit isolés sur le chromosome, leur confèrent un intérêt tout particulier pour la réalisation de compositions vaccinales à visée universelle, c'est-à-dire quelque soit la souche et la variabilité qu'elle exprime. Ces compositions peuvent inclure dans leur spectre d'autres prophylaxies, et être, par exemple, associées aux vaccins de l'enfance.

25 L'invention vise donc des compositions vaccinales incluant dans leur spectre une prophylaxie à visée antiméningococcique, destinées à prévenir toute infection susceptible d'être provoquée par Neisseria meningitidis, ces compositions étant caractérisées en ce qu'elles 30 comprennent, en association avec un ou des véhicule(s) physiologiquement acceptable(s), une quantité efficace de polypeptides ou d'anti-anticorps ou de leurs fragments que définis ci-dessus, ces produits étant éventuellement conjugués, afin de renforcer leur 35 immogénicité.

Des molécules immunogènes utilisables comprennent la protéine de polyovirus, la toxine tétanique, ou encore la protéine issue de la région hypervariable d'une piline.

En variante, les compositions vaccinales selon l'invention sont caractérisées en ce gu'elles comprennent, en association avec un/des véhicule(s) physiologiquement acceptable(s), une quantité efficace :

- d'acides nucléiques tels que définis ci-dessus.
- de cellules hôtes transformées telles que définies 10 plus haut, ou
- de cellules de Nm dont le chromosome a été délété d'au moins une séquence d'ADN selon l'invention impliquée dans la pathogénicité de la bactérie. Le matériel nucléotidique utilisé est avantageusement placé sous le contrôle d'un promoteur favorisant son expression in vivo et la synthèse de la protéine correspondante. Il est également possible afin de renforcer l'immunogénicité, d'associer ce matériel nucléique avec un ADN ou un ARN encodant une molécule porteuse telle que protéine de 20 polyovirus, toxine tétanique, protéine issue de la région hypervariable d'une piline.

15

Les compositions vaccinales de l'invention sont administrables par voie parentérale, sous-cutanée, intramusculaire ou encore sous forme de spray.

25 D'autres caractéristiques et avantages l'invention sont donnés dans les exemples qui suivent afin d'illustrer celle-ci sans toutefois en limiter sa portée.

Dans ces exemples, il sera fait référence aux 30 figures 1 à 11 qui représentent respectivement

- les figures 1A, 1B, 1C, 1D, 1E, 1F et 1G l'analyse de la banque soustractive Tsp5091,
- la figure 2, la distribution de séguences Nmspécifiques par rapport à Ng sur le chromosome de la

souche Z2491, (partie gauche) et de séquences Nm spécifiques par rapport à N1 (partie droite).

- la figure 3A à 3C, la réactivité des clones des 3 régions du chromosome, selon l'invention, envers une panel de souches du genre Neisseria,
- la figure 4, la position, dans la région 2 du chromosome de Nm, d'oligonucléotides utilisés comme sondes.
- les figures 5, 6 et 7, les Southern blots d'un panel de 10 souches du genre Neisseria, en utilisant des parties de la région 2 de Nm comme sondes,
  - les figures 8A à 8C, les Southern blots avec 3 banques soustractives sur un panel de 12 souches de Neisseria, et les figures 9, 10 et 11, la réactivité de clones des 3 banques soustractives vis-à-vis de Nm, N1 et Ng.
  - Dans les exemples qui vont suivre, les matériels et méthodes suivants ont été utilisés :

1.5

- Souches bactériennes Pour la réalisation des banques soustractives, on a utilisé la souche Z2491 de Nm 20 (Achtman et al., 1991, J. Infect. Dis. 164, 375-382) les souches MS11 (Swanson et al., 1974, Infect. Immun. 10, 633-644), et les souches 8064 et 9764 de N1, étant entendu que tout autre souche de l'espèce considérée pourrait être utilisée.
- 25 Afin de vérifier la spécificité de ces banques, 6 souches de Nm, 4 souches de Ng, une souche de Nl (Neisseria lactamica) et une souche de Nc (Neisseria cinerea) ont été utilisées.
- Les six souches de Nm sont : Nm Z2491 de sérogroupe 30 A, Nm 8013 de sérogroupe C (XN collection), Nm 1121 non sérogroupable (XN collection), Nm 1912 sérogroupe A (XN collection), Nm7972 de sérogroupe A (XN collection) et Nm 8216 de sérogroupe B (XN collection).
- Les quatre souches de Ng sont : Ng MS11 (Institut 35 Pasteur, Paris), Ng 403 (Institut Pasteur, Paris), Ng

6934 (Institut Pasteur, Paris), Ng WI (isolée à partir d'une infection gonococcique disséminée), Ng 4C1, Ng 6493 et Ng FA 1090.

Les souches de N1 sont N1 8064 et N1 9764 (XN  $^5$  collection) et celle de Nc, Nc 32165 (XN collection).

### Techniques de génétique moléculaire

Sauf indication contraire, les techniques et réactifs utilisés correspondent à ceux recommandés par Sambrook et al (Sambrook et al 1989, Molecular Cloning: A Laboratory Manual. Cold Spring Harbor Laboratory Press). Les oligodésoxynucléotides utilisés dans cette étude sont :

RBam12, 3'AGTGGCTCCTAG 54 (SEO ID N°54)

15 RBam24, 5' AGCACTCTCCAGCCTCTCACCGAG 3'; (SEQ ID N\*55)

Jbam12, 3' GATCCGTTCATG 5'; (SEQ ID N\*60)

JBAM24, 5' ACCGACGTCGACTATCCATGAACG 3'; (SEQ ID N°61)

REcol2, AGTGGCTCTTAA; (SEQ ID N°56)

10

20

30

REco24, 5' AGCACTCTCCAGCCTCTCACCGAG 3'; (= RBam 24)

JECo12, GTACTTGCTTAA; (SEQ ID N\*62)

JECo24, 5' ACCGACGTCGACTATCCATGAACG 3'; (= JBam24)

NEcol2, AATTCTCCCTCG: (SEO ID N°64)

NEco24, AGGCAACTGTGCTATCCGAGGGAG; (SEO ID N°65).

# 25 Transferts sur membranes (Southern blots)

Les transferts sur membranes ont été réalisés par transferts capillaires sur des membranes en nylon chargées positivement (Boehringer Mannheim). Les hybridations ont été réalisées à 65°C dans une solution comprenant NaPi 0,5M pH7,2/EDTA 1mM/SDS 7%/ BSA 1%. Les lavages des membranes ont été réalisées dans une solution comprenant NaPi 40mM pH7,2/EDTA 1mM/SDS 1%. Le lavage final a été réalisé à 65°C pendant 5 min.

La sonde frp, obtenue avec des oligonucléotides 35 basés sur la séquence de frpA correspond à 2,4 kb de 10

15

20

25

30

35

l'extrémité 5' du gène de la souche Z2491. Les sondes opc et rotamase correspondant aux gènes entiers sont produites à partir de la souche Z2491 en utilisant des oligonucléotides réalisés sur la base de séquences publiées. Les sondes pilC1 et ppk (polyphosphate kinase) correspondent aux inserts des plasmides pJL1 et pBLuePPK6001, respectivement.

# Exemple 1 : Réalisation de banques d'ADN présents chez Nm et absents chez Ng.

## a. Banque "Mbol"

Réalisation - L'ADN de Nm Z2491 a été clivé par l'endonucléase MboI et soumis à deux itérations d'une méthode, appelée ci-après CDA (Comprehensive Difference Analysis). Cette méthode comprend une hybridation soustractive en présence d'un excès d'ADN cisaillé de Ng MS11 et une amplification par PCR de celles des séquences méningococciques qui, étant absentes de ou ne présentant pas d'homologie significative avec l'ADN de Ng MS11, pouvaient se ré-anneler.

L'ADN chromosomique de la souche Ng MS11 est cisaillé de manière aléatoire par passages répétés à travers une seringue hypodermique jusqu'à obtention de fragments dont la taille s'échelonne de 3 à 10 kb. Ces fragments d'ADN sont purifiés par extraction phénolique.

L'ADN chromosomique de la souche Nm Z2491 est, quant à lui, clivé par l'endonucléase de restriction MboI. Ces fragments d'ADN (20 µg) sont ligaturés à 10 nmoles des oligonucléotides annelés RBaml2 et RBam24. Les amorces en excès sont éliminées par électrophorèse sur un gel d'agarose à 2% à bas point de fusion. La partie du gel contenant des fragments amplifiés de taille supérieure à 200 pb est excisée et digérée par la  $\beta$ -agarase. Ces fragments sont purifiés par extraction phénolique.

Afin de réaliser une hybridation soustractive (première itération), 0,2 µg d'ADN Nm, ligaturé aux oligonucléctides RBam, est mélangé à 40 µg d'ADN Ng dans un volume total de 8 ml d'un tampon EE 3X (un tampon EE 1X est composé de N-(2-hydroxyéthyl) pipérazine-N'-(acide sulphonique propane 3) 10 mM et d'EDTA 1 mM, son pH est de 8.0). Cette solution est recouverte d'huile minérale et l'ADN est dénaturé par chauffage à 100°C pendant 2 min. 2 µl de NaCl 5M sont ajoutés et on laisse le mélange s'hybrider à 55°C pendant 48h. Le mélange réactionnel est dilué à 1/10 dans une solution préchauffée composée de NaCl et de tampon EE, puis immédiatement placé sur de la glace.

10

15

20

25

30

10 µl de cette dilution sont ajoutés à 400 µl de mélange réactionnel pour PCR (Tris.HCl pH9.0 10mM; KCl 50 mM; MgCl2 1,5 mM; Triton X100 0,1 %; 0,25 mM de chacun des quatre désoxynucléotides triphosphate; Taq polymérase 50 unités par ml). Le mélange est incubé pendant 3 min à 70°C pour compléter les extrémités des fragments ré-annelés d'ADN méningococciques.

Après dénaturation à 94°C pendant 5 min et addition de l'oligonucléotide RBam24 à raison de 0,1 nmole par 100  $\mu$ l, les hydridations sont amplifiées par PCR (30 cycles de 1 min à 94°C, 1 min à 70°C et 3 min à 72°C suivis par 1 min à 94°C et 10 min à 72°C; Perkin-Elmer GeneAmp 9600).

Les fragments méningococciques amplifiés sont séparés sur gel des amorces et des ADN gonococciques de hauts poids moléculaires. Ils sont digérés par MboI et de nouveaux oligonucléotides JBaml2 et JBam24 leur sont ligaturés. Ces ADN ligaturés sont à nouveau purifiés sur gel et extraits au phénol.

Une seconde itération d'hybridation soustractive est réalisée sur 40 µg d'ADN Ng cisaillé de manière aléatoire et 25 ng d'ADN ligaturé aux oligonucléotides JBam tel

qu'obtenu à l'issue de la première itération d'hybridation soustractive. Lors de cette seconde itération, l'amplification de l'ADN Nm auto-annelé est réalisée à l'aide de l'oligonucléotide Jbam24.

Spécificité - Afin de confirmer leur Nmspécificité, les séquences amplifliées après la seconde itération de la méthode CDA sont marquées et utilisées comme sonde pour de l'ADN digéré par ClaI issu d'un panel de six souches de Neisseria meningitidis, quatre de Neisseria gonorrhoeae, une de Neisseria lactamica et une de Neisseria cinerea.

5

10

15

25

30

Les Southern blots réalisés montrent que séquences amplifliées à l'issue de la seconde itération de la méthode CDA présentent une forte réactivité avec de nombreuses bandes correspondant aux meningocoques et ne présentent pas de réactivité avec les correspondant aux souches Ng, Nl, Nc.

La banque "MboI" apparaît donc comme Nm-spécifique.

Exhaustivité - Afin de tester l'exhaustivité de la 20 banque, l'ensemble des produits issus de la première et de la seconde itérations de la méthode CDA ainsi que les matériaux chromosomiques initiaux de Nm Z2481 et de Ng MS11 sont soumis à électrophorèse sur gel d'agarose, transférés sur membrane et mis en contact avec des sondes comprenant des gènes connus pour être méningococcusspécifiques, à savoir frp, opc, rotamase (Southern blot).

Il résulte de ces hybridations que le gène Nmspécifique frp est représenté dans la banque MboI par un fragment de 600 pb, mais qu'aucune activité n'est observée pour les gènes rotamase et opc. La banque MboI, bien que Nm-spécifique, ne peut donc être considérée comme exhaustive.

Etant donné leur haute spécificité, les fragments issus de la seconde itération de la méthode CDA pour la

banque MboI peuvent néanmoins être clonés sur le site BamHI du plasmide pBluescript.

Une séquence correspondant à un quelconque des gènes Nm-spécifiques ne peut être incluse dans la banque soustractive que si elle est portée par un fragment de restriction de taille appropriée. Cette condition est fonction de deux facteurs. Premièrement, la probabilité pour que les plus grands fragments soient entièrement Nmspécifiques est faible. Deuxièmement, même si de tels 10 fragments existaient, ils seraient sous-représentés dans la banque du fait des limitations de la technique PCR dont l'efficacité d'amplification diminue l'augmentation de la taille des fragments. Les fragments de taille supérieure à environ 600 pb ne sont pas inclus dans la banque. Du fait de l'abscence, dans le chromosome de Nm Z2491, de fragments Mbo de taille appropriée, les gènes rotamase et opc ne peuvent être inclus dans la banque. Une enzyme quelconque ne peut à elle seule produire un petit fragment correspondant à un gène Nmspécifique quelconque. Une deuxième banque a donc été réalisée en utilisant une autre enzyme de restriction avec une spécificité différente : Tsp509.

# b. Banque "Tsp5091"

15

20

25

30

35

Réalisation - L'enzyme Tsp5091 présente l'avantage produire des fragments de plus petite taille (inférieure à 1 kb environ) que l'enzyme MboI.

Tsp509I reconnaît la séquence AATT et laisse, en saillie en 5', une séquence de 4 bases compatible avec EcoRI. Les oligonucléotides utilisés sont Reco, Jeco et NECO.

La méthode suivie est conforme à celle suivie pour la réalisation de la banque "Mbol" décrite ci-dessus. De quantités d'ADN méningococciques ont fortes cependant été utilisées pour la première itération

d'hybridation soustractive afin de compenser le plus grand nombre de fragments de faibles poids moléculaires produits par *Tsp*509I. Pour la première itération, 400 ng de fragments d'ADN Nm et, dans la seconde, 25 ng de fragments Nm sont soumis à hybridation soustractive avec 40 µg d'ADN Ng cisaillé de manière aléatoire.

Pour la réalisation de cette banque "Tsp509I", à titre de contrôle, une troisième itération d'hybridation soustractive est réalisée en utilisant 40 µg d'ADN Ng cisaillé et 0,2 ng de fragments Nm résultant d'une digestion par Tsp509I et d'une re-ligature aux adaptateurs NECC des fragments obtenus à l'issue de la seconde itération.

10

20

25

Spécificité - Comme décrit pour la banque 15 précédente, le produit issu de la deuxième itération de la méthode CDA est marqué et utilisé comme sonde pour un panel de souches de Neisseria.

La figure lA illustre l'hybridation Southern blot des produits de la seconde itération de la méthode CDA avec l'ADN digéré par ClaI de : Nm en piste a, de Ng MS11 en piste b, de Nm 8013 en piste c, de Ng 403 en piste d, de Nm 1121 en piste e, de Ng 6934 en piste f, de Nm 1912 en piste g, de Ng WI (souche DGI) en piste h, de Nm 7972 en piste i, de Nl 8064 en piste j, de Nc 32165 en piste k, de Nm 8216 en piste l.

Contrairement à la forte réactivité observée avec toutes les souches Nm, une faible, ou aucune réactivité, est observée avec les souches Ng, Nl et Nc.

La spécifité de la banque a été étudiée plus avant
30 en faisant réagir des transferts sur membrane (Southern
blots) des produits issus de chacune des trois itérations
de la méthode CDA avec des sondes correspondant à pilCl
et ppk. Ces deux gènes sont communs à Nm et Ng.

La figure 1B représente un gel d'agarose après 35 électrophorèse des chromosomes de Nm Z2491 et Ng Msll. digérés avec *Tsp*509 et des produits issus de chacune des itérations de la méthode CDA.

En piste a, a été déposé  $1~\mu g$  du chromosome de Nm, en piste b  $1~\mu g$  de celui de Ng, en piste c  $0.15~\mu g$  des produits issus de la première itération CDA, en piste d  $0.1~\mu g$  de ceux de la seconde itération, en piste e  $0.05~\mu g$  de la troisième itération, MW représentant les marqueurs de taille moléculaire.

Les figures 1C et 1D représentent des gels réalisés 10 comme décrits en figure 1B après transfert sur membrane (Southern blots) et hybridation avec pilCl (figure 1C) et ppk (figure 1D).

A l'issue de la seconde intération de la méthode CDA, les séquences correspondant aux gènes pilC1 et ppk sont complètement exclues de la banque.

15

20

25

30

Ces sondes Nm-spécifiques réagissent avec les produits d'amplification issus de la première et de la seconde itération d'hybridation soustractive.

Les figures 1E,1F et 1G représentent des gels réalisés comme décrits en figure 1B après transfert sur membrane (Southern blots) et hybridation avec frpA (figure 1E), rotamase (figure 1F) et opc (figure 1G).

Une troisième itération d'hybridation soustractive conduit cependant à la perte de séquences Nm-spécifiques car les fragments réagissant avec les gènes rotamase et ODC sont absents de cette troisième itération.

En considérant l'ensemble de ces données, il résulte que les produits issus de la seconde itération de la méthode CDA sont Nm-spécifiques et constituent également une banque exhaustive des séquences Nm-spécifiques.

10

15

20

25

30

Les produits issus de cette deuxième itération sont clonés au niveau du site *EcoRI* du plasmide pBluescript.

La banque produite par *Tsp*509I est plus exhautive que la banque produite par *MboI*, comme les considérations théoriques basées sur la production enzymatique de plus petits fragments de restriction le supposaient.

Selon cet aspect, il faut aussi noter que la banque Tsp509I est moins redondante que la banque MboI c'est-àdire qu'elle comprend moins de duplication de clones. 36% des clones de la banque Tsp509I correspondent à des séquences distinctes alors que seulement 43% des clones correspondent à des séquences distinctes dans la banque MboI (données non présentées).

La banque produite par Tsp509I constitue donc une source de Clones Nm-spécifiques.

# Exemple 2 : Analyse des clones des banques soustractives

# Clonage et séquençage des ADN Nm-spécifiques

Les ADN des banques soustractives sont clonés au niveau du site BamHI (banque MboI) ou EcoRI (banque Tsp509I) du plasmide pBluescript, puis transformés dans DH5 $\alpha$  de  $E.\ coli$ . Les inserts sont amplifiés par PCR réalisée sur les colonies transformées en utilisant les amorces M13-50 et M13-40, cette dernière amorce étant biotinylée à son extrémité 5'.

Le séquençage a été réalisé sur chaque produit PCR après séparation des brins biotinylés et non-biotinylés en utilisant le système Dynabeads M-280 à streptavidine (Dynal, Oslo). Les séquences sont criblées selon leurs homologies avec des séquences précédemment publiées en utilisant les programmes informatiques Blastn et Blastx (NCBI, USA et Fasta).

Les produits PCR issus des colonies de bactéries transformées, après utilisation des amorces M13-40 et M13-50 comme décrit ci-dessus, ont été marqués par incorporation avec amorçage aléatoire de  $\alpha$  -  $^{12}\text{P-dCTP}$  et ont été utilisés comme sonde pour les transferts sur membrane de l'ADN chromosomique digéré par ClaI des souches Nm Z2491 et Ng MS11, comme décrit ci-dessus afin de vérifier leur spécificité.

10 Cartographie des clones sur le chromosome de la souche Nm Z2491.

On rapporte les résultats des études effectuées avec 17 clones de la banque "MboI" (désignés par la lettre B) et 16 clones de la banque "Tsp5091" (désignés par la lettre E), chacun de ces clones présentant une séquence unique et sans contrepartie chez Ng.

15

20

Les positions des séquences d'ADN correspondant aux produits Nm-spécifiques clonés ont été déterminées par rapport à la carte publiée du chromosome de Nm Z2491 (Dempsey et al. 1995, J. Bacteriol. 177, 6390-6400) et à l'aide de transferts sur membranes (Southern blots) de gels d'agarose ayant été soumis à électrophorèse à champ pulsé (PFGE).

Les clones Nm-spécifiques sont utilisés comme sondes 25 pour une hybridation sur membranes (Southern blots) de l'ADN de Nm Z2491 digéré avec des enzymes à rares sites de coupure, à savoir PacI, PmeI, SgfI, BglII, SpeI NheI que SgfI.

Les gels (20 x 20 cm) étaient des gels à 1% 30 d'agarose dans un tampon TBE 0,5% et ont été soumis à électrophorèse à 6 V/cm pendant 36 heures selon des périodes de pulsation variant de manière linéaire entre 5 et 35 secondes.

Les hybridations sur membrane (Southern blots) ont 35 été réalisés comme décrit précédemment.

Les résultats obtenus sont rapportés sur la figure 2 : la réactivité a été localisée par comparaison avec les positions des fragments de taille correspondante sur la carte publiée. Les positions de l'ensemble des marqueurs génétiques cartographies par Dempsey et al (précédemment cité) sont visualisées à l'aide de points sur la carte linéaire chromosomique. Les gènes Nmspécifiques précédemment divulgués sont marqués d'un astérisque. Les deux loci appelés "frp" correspondent aux gènes frpA et frpC. Les locis "pilC" correspondent aux gènes pilC1 et pilC2 qui sont des paires de gènes homologues et qui ne sont pas distingués sur la carte. La précision des positions des clones Nm-spécifiques de l'invention dépend des chevauchements des fragments de restriction réactifs. En moyenne, la position est de +/-20 kb.

Cette cartographie révèle une distribution non aléatoire des séquences Nm-spécifiques. La majorité des séquences Nm-spécifiques appartiennent à trois groupes distincts. Un de ces groupes (région 1) correspond à la position de gènes relatifs à la capsule précédemment décrits.

On distingue :

15

20

25

- E109, E138, B230 et B323 comme étant la région 1,
- B322, B220, B108, B132, B233, B328, E139, E145 et B101 comme étant la région 2, et
  - B306, E114, E115, E124, E146, E120, E107, E137 et E142 comme étant la région 3.
- 63% des séquences identifiées comme spécifiques des 30 méningocoques sont localisées à l'intérieur de ces trois régions distinctes.

Ce regroupement contraste avec la distribution de gènes Nm-spécifiques précédemment divulgués (frph, frpC porh, opc et la région relative à la capsule).

Cet art antérieur suggérait en effet que les gènes Nm-spécifiques étaient à l'exception des gènes fonctionnellement relatifs à la capsule, dispersés le long du chromosome.

La cartographie des séquences Nm-spécifiques sur le chromosome conduit à un résultat inattendu en regard de l'art antérieur.

La majorité des différences génétiques entre les souches meningoccale et gonococcale testées sont regroupées en trois régions distinctes.

La région 1 regroupe des gènes relatifs à la capsule des meningococci.

10

15

20

25

La fonction des gènes des autres régions n'est pas connue mais des homologies avec des séguences publiées (tableau 1) suggèrent des similarités entre certains gènes de la région 3 et les protéines transposases et de régulation de bactériophages. Aucun virus meningococcal n'a été caractérisé et il est tentant d'imaginer que ces séguences soient d'origine phagique. De manière intéressante, le génome de H. influenzae contient également une séquence homologue à celle de la protéine de régulation Ner du phage Mu mais on ne sait pas s'il s'agit d'un gène fonctionnel.

Le clone B208 présente une forte homologie (48% d'identité, 91% d'homologie pour 33 acides aminés) avec un clone des régions conservées (domaine III) dans la classe des protéines qui se lient aux sidérophores ferriques TonB-dépendants.

La proximité de ce clone avec les gènes Nm-30 spécifiques porA et les gènes régulés par le fer frp, et en particulier la possibilité qu'il s'agisse d'une protéine récepteur Nm-spécifique exposée sur la membrane externe font de lui un bon candidat pour de plus amples recherches. Le clone B339 correspond à la séquence d'insertion Nm-spécifique IS1106.

La faible homologie entre le clone B134 et la séquence d'insertion d'Aeromonas, ainsi que la présence en copies multiples du clone B134 parmi des souches variées de Nm, suggèrent qu'il pourrait représenter un nouveau type de séquence d'insertion Nm-spécifique.

La possibilité pour que les régions contenant les clones Nm-spécifiques puissent correspondre à des îlots de pathogénicité comme précédemment décrit pour E. coli et Y. pestis est d'un intérêt particulier.

Les clones isolés dans cette invention vont permettre de mieux comprendre la pertinence des régions Nm-spécifiques en permettant le clonage et le séquençage de fragments chromosomiques plus grands et directement par leur utilisation pour des mutations de loci.

15

20

25

30

Enfin, la détection des gènes meningococcusspécifiques, éventuellement impliqués dans la pathogénicité de l'organisme, permet de cibler des antigènes appropriés utilisables dans un vaccin antimeningococcique.

L'efficacité et la rapidité de la méthode selon l'invention permettent son utilisation dans un grand nombre de situations pour lesquelles les différences génétiques responsables d'un phénotype particulier à un de 2 pathogènes proches sont recherchées.

Etude de la réactivité des clones des régions 1, 2 et 3 vis-à-vis d'un panel de souches de Neisseria

Les produits PCR correspondant aux inserts de chacun des clones ont été rassemblés et utilisés comme sondes d'hybridation sur membranes (Southern blots) pour un panel de souches de Nm, de Ng, de Nl et de Nc.

Les régions 1 et 2 produisent un nombre limité de 35 bandes pour chacun des méningocoques. Cela suggère que

ces régions sont à la fois Nm-spécifiques et communes à tous les méningocoques.

La figure 3 illustre la réactivité des clones des régions 1, 2 et 3 envers un panel de souches 5 neisseriales. Les clones des régions 1 (figure 3A), 2 (figure 3B) et 3 (figure 3C) pris ensemble ont été utilisés comme sondes envers un panel de meningococci, gonococci et envers une souche de N1 et de Nc.

Les pistes sont les suivantes : ADN de Nm Z2491 en piste a, de Ng MS11 en piste b, de Nm 8013, en piste c, de Ng 403 en piste d, de Nm 1121 en piste e, de Ng 6934 en piste f, de Nm 1912 en piste g, de Ng WI (souche DGI) en piste h, de Nm 7972 en piste i, de Nl 8064 en piste j, de Nc 32165 en piste k, de Nm 8216 en piste l.

10

15

De manière remarquable, la région 3 ne présente de réactivité qu'avec les meningococci de sérogroupe A. Cette région 3 est donc spécifique d'un sous-groupe de Nm.

Une comparaison avec des séquences connues dans les 20 banques de données a été réalisée afin d'évaluer les possibles fonctions des régions clonées.

Le tableau 1 qui suit donne les positions des clones spécifiques sur la carte chromosomique et les homologies avec des séquences connues.

34

| TABLEAU I                | - Position | les clones spé | cifiques sur | la carte chr       | omasomien | c et homolo | gies an | TABLEAU 1 - Position des cloues spécifiques sur la carte chromasonique et homologies avec des sécuences commes | S Communication Services                         |
|--------------------------|------------|----------------|--------------|--------------------|-----------|-------------|---------|--|--|
|                          |            |                | Fragmen      | Fragments reactifs |           |             |         |  |  |
| Nom du                   | Taille de  |                | Pmc          |                    |           |             | L       | Position sur   | Position sur Homologies des géneraces protéguese |
| Clonc*                   | Finsert    | Pac            |              | Bgl                | Spe       | She         | Sgf     |  | romonges are seductives broughtes                |
| B305                     | 259        | 18-20          | 15-17        | 22-23              | 82        | 11-13       | C1      | 3736   |  |
| B333                     | 235        |                | 15-17        | 22-23              | 18        | 11-13       | 71      | λ736   |  |
| E1091+                   | 211        |                | 6-7          | 11-15              | 01        | 11-13       | 61      |  | protéine LipB                                    |
|                          |            |                |              |                    |           |             |         |  | N. meningiticlis                                 |
| E1381+                   | 315        | _              | 2-9          | 11-15              | 02        | 11-13       | 7       | m/A ctr.A  | proteine LipB                                    |
|                          |            |                |              |                    |           | -           |         |  | N meningitidis                                   |
| B230'                    | 356        | 1-3            | 2-9          | 1                  | 01        | 11-13       | 7       | ctrA   | proteine KpsC E.coli                             |
| B3231                    | 363        | -              | 2-9          | -                  | 01        | 11-13       | CI      | ctrA   | protéine CtrB                                    |
| 10000                    |            |                |              |                    |           |             |         |  | N. meningitidis (2 x 10°4)                       |
|                          | 710        |                | 2            | 81-91              | 9         | -           | 5       | pil <u>Q</u> /λ740   | HivB S marcescens                                |
| B220*                    | 341        |                | 2            | 16-18              | 9         | ×1≤         | 5       | pil(2/\\\\\)740  |  |
| B108*                    | 275        |                | 7            | 19-21              | 9         | 8I.<        | 5       | pilO/3.740   |  |
| B1324                    | 411        | 2              | 2            | 19-21              | 9         | ×1×         | 5       | pil(2/\\\\\\)740   |  |
| B233*                    | 164        | 1-3            | 2            | 19-21              | 9         | >18         | 5       | pilO/\\740   |  |
| B328*                    | 256        | 1-3            | 2            | 22-23              | 9         | >18         | S       | pilO/\\740   |  |
| E139*                    | 324        | 2              | 2            | 19-21              | 9         | >18         | 5       | pilO/\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\  |  |
| E145*                    | 343        | 2              | 2            | 19-21              | 9         | >18         | 5       | pilO/λ740  |  |
| B101*                    | 254        | >20            | 2            | 19-21              | 9         | >18         | 5       | pilO/\2740   |  |
| E103q                    | 334        |                | 2            | 11-15              | 3-5       | 01          | ~       | λ644   |  |
| B326*                    | 314        |                | ۲3           | 11-15              | 3-4       | 01          | m       | γ944   |  |
| B326 (faible réactivité) |            |                | ري           | 9                  | 91        | 2           | -       | areF.  |  |
| B342                     | 167        |                | 61           | 61                 | 3.4       | 6-7         | ~       | iga  |  |
| E136                     | 249        |                | 2            | 7                  | _         | 3           | -       | lend   |  |

| 20 <sub>2</sub> °     | ==   |       |          |       |     |    |      |   |
|-----------------------|------|-------|----------|-------|-----|----|------|---|
| . 0                   |      |       |          |       |     |    |      | P.acrugmosa (> 10")                             |
|                       | =    | 5     | 11-12    | S     | 5   | 4  | parC |   |
|                       |      | 2     | 11-12    | 5     | 2   | 7  | parC |   |
|                       |      | 5     | 11-15    | 2     | 2   | 7  | parC |   |
|                       |      | 2     | 11-12    | S     | 2   | 4  | parC |   |
|                       |      | 5     | 11-15    | 5     |     | 4  | parC |   |
| E170                  |      | 5     | 3-4      | 5     | 91  | 4  | opaB |   |
| E107 <sup>3</sup> 248 | =    | 14-17 | 3-4      | 5     | 91  | 4  | opaB |   |
| E137 <sup>3</sup> 274 |      | 14-17 | 3-4      | 5     | 91  | 4  | opaB | Transposase                                     |
|                       |      |       |          |       |     |    |      | Bacteriophage D3112<br>(6 x 10 <sup>-12</sup> ) |
| E1423 230             |      | 14-17 | 3-4      | S     | 91  | 4  | opaB | Proteine Ner-Like.                              |
| _                     |      |       |          |       |     |    |      | H. influenzae (6 x $10^{-3}$ )                  |
|                       |      |       |          |       |     |    |      | Proteine se liant à l'ADN                       |
|                       |      |       |          | -     |     |    |      | iver, rhage mil (3 % 10 °)                      |
| E116 379              | 5-7  | 11-13 | 3-4      | 2     | 2-9 | ∞  | λ375 |   |
| B313 436              | 6    | 6     | 3-4      | 13-14 | 5   | c1 | γ911 |   |
| B341 201              | 8-10 | 6     | 3-4      | 13-14 | S   | 7  | γ911 |   |
| E102 238              |      | 11-13 | 3-4      | 61    | 5   | 2  | γ601 | Proteine hypothetique                           |
| -                     | •    |       |          |       |     |    |      | HII730 H. influenzae                            |
|                       |      |       |          |       |     |    |      | (7 x 10°-')                                     |
| B134 428              |      |       | multiple |       |     |    |      | transposase LSAS2.                              |
|                       |      |       |          |       |     |    |      | Aeromonas                                       |
| B339 259              |      |       | multiple |       |     |    |      | salmonicida (5 x 10°)                           |
|                       |      |       |          |       |     |    |      | tranposase IS 1106                              |
|                       |      |       |          |       |     |    |      | N. meningilidis (6 x 10 °)                      |

Entre Parentèses figure la signification des homologies from èes, telle que donnée par le programme Blass. ) Les clones narqués de l'expusant "[", "2" ou "3" appartiennent aux règions "[", "2" ou "3" respectivement du chemosome de X. meningitifis 23.491. 4) Elto et El38 sont des clause cantigue §) B306 et E115 se chevanchent 8) B236 présente également une faible réactivité dans la région de avg F et le La chance la marchant la réagit qu'avec un seul fraguent (ful (Olsa) du chromosome de Amerinaguis E2291 et à récepe qu'in penième est inclus sét. On peut voir, tout d'abord, que les clones de la région 1 correspondent tous aux gênes impliqués dans la biosynthèse de la capsule. Ces gènes ont été précédemment étudiés parmi les Nm de sérogroupe B (Frosch et al. 1989, Proc. Natl. Acad. Sci. USA <u>86</u>, 1669-1673 et Frosch et Muller 1993, Mol. Microbiol. <u>8</u> 483-493).

A l'exception d'une faible homologie avec l'activateur de hémolysine de Serratia marcescens, les clones de la région 2 ne présentent aucune homologie significative avec les séquences publiées, que ce soit au niveau de l'ADN ou des protéines.

10

1.5

20

35

Deux des clones de la région 3 présentent d'intéressantes homologies avec des protéines qui se lient à l'ADN, en particulier les protéines de régulation et les protéines transposases de bacteriophages.

Le clone B208 présente une forte homologie avec une des régions conservées dans une classe de récepteurs (sidérophore ferrique TonB-dependant).

Les clones B134 et B339 s'hybrident avec de nombreuses régions du chromosome (au moins 5 et au moins 8, respectivement).

Les données concernant les séquences montrent que le clone B339 correspond à la séquence d'insertion Nm-spécifique S1106.

La traduction du clone B143 présente une homologie limitée avec la transposase d'une séquence d'insertion Aeromonas (SAS2)(Gustafson et al. 1994, J. Mol. Biol. 237, 452-463). Nous avons pu démontrer par transfert sur membrane (Southern blots) que ce clone est une entité Nm-spécifique présente en multiples copies dans les chromosomes de chaque meningocoque du panel testé.

Les autres clones ne présentent pas d'homologie significative avec les séquences neisseriales publiées ni d'ailleurs avec aucune séquence publiée. Ces clones constituent donc, avec la majorité des autres clones isolés, une banque de loci Nm-spécifiques totalement nouveaux.

# Exemple 3: Etude de la région 2 du chromosome de Nm

5

10

20

25

30

. Détermination et caractérisation de la séquence de la région 2  $\,$ 

On procède à une amplification par PCR avec de l'ADN chromosomique de la souche Z2491 de sérogroupe A, sousgroupe IV-1, en utilisant des amorces d'oligonucléotides élaborées à partir de chacune des séquences de clones de la région 2, selon de nombreuses combinaisons différentes. On séquence les produits de la PCR qui se chevauchent à partir des 2 brins en utilisant la technique de terminaison de chaîne et le séquençage automatisé (ABI 373 ou 377).

Pour prolonger la séquence au-delà des limites des clones disponibles, on clone des fragments partiels SauIIIA de 15 kb, de la souche Z2491, dans Lambda DASH-II (Stratagène).

On identifie les phages contenant les inserts chevauchant la région 2 par hybridation avec comme sondes des clones de cette région. L'ADN inséré est séquencé à partir des extrémités des inserts et ces séquences sont utilisées pour élaborer de nouvelles amorces qui serviront à amplifier directement l'ADN chromosomique et non l'ADN phacique.

On obtient une amplification de l'ADN chromosomique en utilisant ces nouvelles amorces et celles de la séquence précédemment disponible.

Ces produits PCR sont également séquencés à partir des 2 brins , ce qui conduit à une séquence complète de 15620 pb (SEQ ID N°36). On analyse les cadres de lecture de cette séquence qui commencent par ATG ou GTG et qui 35 sont caractérisés par un indice d'usage de codons élevés. WO 98/02547 PCT/FR97/01295

38

Cette analyse révèle 7 COLs de ce type qui remplissent la plus grande partie de la séquence de 15620pb. Les positions de ces COLs sont les suivantes:

COL-1: 1330 à 2970 (SEQ ID N°37); COL-2: 3083 à 9025 (SEQ ID N°38); COL-3: 9044 à 9472 (SEQ ID N°39); COL-4: 10127 à 12118 (SEQ ID N°40); COL-5: 12118 à 12603 (SEQ ID N°41); COL-6: 12794 à 13063 (SEQ ID N°43); COL-7: 13297 à 14235 (SEQ ID N°44); et COL-8: 14241 à 15173 (SEQ ID N°45)

5

10

15

20

25

30

Le COL-4 commence avec le codon GTG et chevauche un COL légèrement plus petit (SEQ ID N°41) dans le même cadre de lecture (9620-12118, cadre 2) et qui commence par le codon ATG.

COL-4 code pour une protéine qui présente des homologies structurelles avec une famille de polypeptides comprenant les pyocines (*Pseudomonas aeruginosa*), collcines et intimines (Escherichia coli) qui sont des toxines bactéricides (pyocines, collcines) ou des protéines de surfaces impliquées dans l'adhésion des bactéries aux protéines eucaryotes. Le COL-7 encode une protéine dont la séquence contient une région potentiellement transmembranaire, et qui présente des homologies structurelles avec des protéines périplasmiques ou insérées dans la membrane externe des bactéries. Les homologies structurelles de COL-4 et COL-7 ont été identifiées à l'aide du programme PropSearch.

La recherche de séquences homologues aux autres COL dans GenBank à l'aide du programme BLAST a révélé une homologie entre les régions N-terminales de COL-2 et l'hémagglutinine filamenteuse B de Bordetella pertussis (43% de similarité, 36% d'identité sur 352 acides aminés) et entre COL-1 et la protéine fhaCde Bordetella pertussis (35% de similarité, 27% d'identité sur 401 acides aminés). COL-1 et COL-2 sont des gènes voisins dans la souche Z2491 et l'hémagglutinine filamenteuse B de Bordetella pertussis et fhaC sont des gènes voisins dans Bordetella pertussis, ce qui renforce la probabilité que ces homologies reflètent des homologies fonctionnelles.

. Confirmation de la spécificité de la région 2 vis-à-vis de Nm

On effectue des Southern blots en utilisant des sondes d'ADN obtenues par amplification par PCR de différentes parties de la région 2 en utilisant des amorces oligonucléotidiques élaborées à partir de séquences de clones de la région 2.

On a représenté sur la figure 4 la position approximative de ces oligonucléotides.

WO 98/02547 PCT/FR97/01295

Il s'agit, dans une moitié de COL-1, des cligonucléctides appelés R2001 (SEQ ID N'46) et R2002 (SEQ ID N'47), dans une moitié de COL-1+1a majeure partie de COL-2, des cligonucléctides b332a (SEQ ID N'48), e139a 5 (SEQ ID N'49), b132a (SEQ ID N'50) et b233b (SEQ ID N'51), et dans 1/3 de COL-4+ COL-5 à 7, des cligonucléctides e145a (SEQ ID N'52) et b101a (SEQID N'53).

Les trois Southerns sont réalisés dans les 10 conditions d'hybridation suivantes:

16 h à 65°C,

NaPO4 0,5M, pH 7,2

EDTA-Na 0,001M

1% de dodécylsulfate de sodium.

15

Pour le lavage, on chauffe 10 min à 65°C et on utilise NaPO, 0,5M, pH 7,2; EDTA-Na 0,001M, 1% de dodécylsulfate de sodium.

Les figures 5, .6 et 7 représentent respectivement 20 les Southern blots obtenus avec chacune des parties de COL mentionnées plus haut.

Les 14 pistes correspondent respectivement, dans chacun des Southerns, à  $1: MS11 \ (N\sigma)$ 

25 2: 403 (Ng)

3: FA1090 (Ng)

4: W1 (Ng)

5: 6493 (Ng)

6: marqueur (lambda hindIII)

30 7: Z2491 (Nm, gpA)

8: 7972 (Nm gpA)

9: 8013 (Nm, gpC)

10: 1121 ( Nm non groupable)

11: 1912 (Nm, gpB)

35 13: 32165 (Nc)

14: 8064 (N1).

10

Etant donné qu' un panel de souches de Neisseria est utilisé dans ces expériences et que chaque puits est 5 chargé avec une quantité similaire d'ADN digéré, ces 3 Southerns blots montrent clairement que les séquences correspondant à la région 2 sont trouvées dans tous les méningoccoques testés et qu'il n'existe pas dans le génome de Ng des souches testées de séquences homologues significatives.

# Exemple 4: Identification de régions du génome de Nm absentes de N1 et communes avec Ng

15 On opère selon la technique décrite dans l'exemple 1, mais on utilise l'ADN chromosomique d'une souche de Nm (Z2491) et de 2 souches de N1 (collection XN) dont on mélange les ADN à parts égales.

On efffectue 2 soustractions en utilisant les séries d'amorces R et J. Trois banques différentes sont ainsi 20 réalisées.

Deux banques, appelées Bam et Eco, sont respectivement obtenues par digestion de 1'ADN chromosomique de Nm Z2491 par MboI et Tsp5091; une 25 troisième banque, appelée Cla, qui résulte de digestion de l'ADN chromosomique de Nm par MspI, est obtenue en utilisant le jeu d'amorces RMsp10, RMsp24, JMsp10 et JMsp24. L'ensemble des amorces utilisées est donné dans le tableau 2 suivant.

### Tableau 2

| 5  | Adaptateurs pour band                             | ques différe               | entielles                                  |
|----|---|----------------------------|--|
| 10 | ADN chromosomique dig<br>pBluescript par          | géré par                   | Clonage dans                               |
|    | MboI  | $\rightarrow$              | BamHI                                      |
|    | Tsp509I   | $\rightarrow$              | EcoRI                                      |
| 15 | MspI  | $\rightarrow$              | ClaI                                       |
| 13 |   |                            |  |
| 20 | Premier tour de soust                             |                            |  |
|    | RBam12 : 3'<br>RBam24 :5' AGCACTCTCC              | AGTGGCTCCTA<br>AGCCTCTCACC | GG 5' (SEQ ID N*54) GGAG 3' (SEQ ID N*55)  |
| 25 | REco12 :<br>RBam24 : 5'AGCACTCTCC<br>(REco 24 = R | AGCCTCTCACC                | A (SEQ ID N°56)<br>GAG 3' (SEQ ID N°55)    |
| 30 | RMsp10 :<br>RMsp24 : 5'AGCACTCTCC                 | AGTGGCTGGC<br>AGCCTCTCACC  | (SEQ ID N*57)<br>GAC 3' (SEQ ID N*58)      |
|    | Deuxièm   | e tour de s                | oustraction                                |
| 35 | JBam24 : 5' ACCGACGT                              | CGACTATCCAT                | 5' (SEQ ID N°59)<br>GAACG 3' (SEQ ID N°60) |
| 40 | JEco12 : G<br>JBam24 : 5'ACCGACGTC                | TACTTGCTTAA<br>GACTATCCATG | (SEQ ID N°61)<br>AACG 3' (SEQ ID N°60)     |
|    | (JEco 24 ≈ JBam 24                                | )                          |  |
| 45 | JMsp10 : G'<br>JMsp24 : 5' ACCGACGTO              | PACTTGGGC<br>CGACTATCCAT   | (SEQ ID N°62)<br>GAACC 3'(SEQ ID N°63)     |

Après 2 soustractions, on marque la totalité du produit de chaque amplification et on l'utilise comme sonde.

On effectue un contrôle des banques soustractives par Southern blot sur un panel de 12 souches de *Neisseria* (ADN chromosomique coupé par *ClaI*). Les conditions d'hybridation sont identiques à celles données dans l'exemple 1.

10 Ces Southern blots sont donnés sur les figures 8A à 8C, qui sont respectivement relatives à la banque MboI/BamHI, à la banque MspI/ClaI et à la banque Tsp5091/EcoRI.

Les 12 pistes correspondent respectivement à :

15 1: Nm Z2491 (groupe A)

2: N1 8064

3: Nm 8216 (groupe B)

4: N1 9764

5: Nm 8013 (groupe C)

20 6: Ng MS11

7: Nm 1912 (groupe A)

8: Ng 4C1

9: Nm 1121 (non groupable)

10: Ng FA1090

11: Nc 32165

25

12: Nm 7972 (groupe A).

L'examen des Southern blots montre que les séquences contenues dans chaque banque sont spécifiques de Nm et ne 30 sont pas trouvées chez Nl. De plus, la réactivité observée avec les souches de Ng suggère que certaines de ces séquences sont présentes chez Ng.

Chacune de ces banques a ensuite été clonée dans pBluescript au site BamHI pour Bam, ou EcoRI pour Eco, ou 35 ClaI pour Cla. Afin de confirmer la spécificité des

clones vis-à-vis du génome de Nm, on a procédé à une restriction des clones individuels et à leur radiomarquage. Les clones montrant à la fois une réactivité pour Nm et Ng ont été conservés pour des 5 études ultérieures. Ces clones sont représentés sur les figures 9, 10 et 11, qui donnent les profils, vis-à-vis de Nm, Nl et Ng, de 5 clones de la banque Bam (figure 9), de 16 clones de la banque Eco (figure 10), et de 13 clones de la banque Cla (figure 11).

10 Ces clones ont été séquencés en utilisant des amorces universelles et inverses. Il s'agit

- des clones Bam

B11 partiel de 140 pb (SEQ ID N\*66), B13 partiel estimé à 425 pb (SEQ ID N\* 67), B26 de 181 pb (SEQ ID N\* 68), B33

15 de 307 pb (SEQ ID N° 69), B40 de 243 pb (SEQ ID N° 70),

- des clones Cla

C16 de 280 pb (SEQ ID N\* 72), C20 partiel estimé à 365 pb (SEQ ID N\* 73), C24 partiel estimé à 645 pb (SEQ ID N\* 74), C29 partiel estimé à 245 pb (SEQ ID N\* 75), C34 de 381pb (SEQ ID N\*76), C40 de 269 pb (SEQ ID N\* 77), C42 de 203 pb (SEQ ID N\* 78), p C43 de 229 pb (SEQ ID N\* 79), C45 de 206 pb (SEQ ID N\* 80), C47 de 224 pb (SEQ ID N\* 81), C62 de 212 pb (SEQ ID N\* 82), et C130 (55...) estimé à 900 pb (SEQ ID N\* 83), et

25 - des clones Eco

30

E2 de 308 pb (SEQ ID N° 84), E5 partiel, estimé à 170 pb (SEQ ID N° 85), E22 partiel estimé à 300 pb (SEQ ID N° 86), E23 de 273 pb (SEQ ID N° 87), E24 de 271 pb (SEQ ID N° 88), E29 de 268 pb (SEQ ID N° 89), E33 partiel, estimé à 275 pb (SEQ ID N°90), E34 partiel, estimé à 365 pb (SEQ ID N° 91), E45 de 260 pb (SEQ ID N° 92), E59 estimation supérieure à 380 pb (SEQ ID N° 93), E78 de 308 pb (SEQ ID N° 94), E85 de 286 pb (SEQ ID N° 95), E87 de 238 pb (SEQ ID N° 96), E94 partiel, supérieur à 320 pb

10

20

30

(SEQ ID N° 97), E103 partiel, supérieur à 320 pb (SEQ ID N° 98) et E110 de 217 pb (SEQ ID N° 99).

La cartographie de chaque clone a été effectuée sur le chromosome de Nm Z2491 en opérant comme décrit dans 1'exemple 2. Les résultats obtenus sont donnés sur la partie droite de la figure 2. On constate que ces clones correspondent aux régions appelées 4 et 5 . Ces régions sont donc constituées de séquences présentes à la fois chez Nm et chez Ng, mais non trouvées chez Nl. Il est donc considéré qu'il s'agit de séquences codant pour des facteurs de virulence responsables de la colonisation initiale et de la pénétration de la muqueuse. La région 4 est localisée entre argF et regF sur le chromosome de Nm 2491 et la région 5 entre le marqueur lambda 375 et penA. Cette région contient vraissemblablement des séquences codant pour un variant Opa et une protéine liant la transferrine.

Une comparaison avec les séquences connues dans les banques de données a moitié que dans la région 4 seul le clone Cl30 présente une homologie, à savoir avec MSPI méthylase. Dans la région 5, aucune homologie avec des séquences connues n'a été trouvée avec les clones C8, E2, B40, C45, E23 et E103. Pour les autres clones, les homologies sont les suivantes :

25 Bl1 arginine décarboxylase SpeA; C29 arginine décarboxylase SpeA; C62 oxoglutarate/malate transporteur; repetitive DNA element; E34 élément répétitif d'ADN; E94 endopeptidase MepA murine; C47 citrate synthase PrpC; E78 citrate synthase PrpC

Exemple 5 : Mise en évidence de la présence d'une ou plusieurs souches de Neisseria meningitidis dans un échantillon biologique.

Un échantillon biologique de type liquide céphalo-35 rachidien, urine, sang, salive est prélevé. Après filtration et extraction, les ADN présents dans cet échantillon sont soumis à électrophorèse sur gel et transférés sur membrane par Southern blotting.

Une sonde nucléotidique constituée par le marquage au <sup>32</sup>P de la SEQ ID n°5 est incubée avec cette membrane de transfert.

Après antoradiographie, la présence de bande(s) réactive(s) permet de diagnostiquer la présence de Neisseria meningitidis dans l'échantillon.

Exemple 6 : Composition vaccinale incluant dans son spectre une prophylaxie à visée anti-méningococcique et destinée à prévenir toute forme d'infection par Neisseria meningitidis.

15 Le peptide codé par une séquence incluant la SEQ ID n°10 est conjugué à une toxine.

Ce peptide conjugué est alors ajouté à une composition comportant le vaccin anti-Haemophilus et anti-pneumocoque, ou tout autre vaccin de l'enfance.

La composition résultante peut, après avoir été rendue stérile, être injectée par voie parentérale, sous-cutanée ou intramusculaire.

Cette même composition peut également être pulvérisée au niveau des muqueuses à l'aide d'un spray.

20

#### 46 LISTE DE SEQUENCES

- (1) INFORMATIONS GENERALES:
  - (1) DEPOSANT:
    - (A) NOM: I.N.S.E.R.M
    - (B) RUE: 101, rue de Tolbiac
    - (C) VILLE: PARIS CEDEX 13
    - (E) PAYS: FRANCE
  - (F) CODE POSTAL: 75654
- (11) TITRE DE L' INVENTION: ADN, proteines et peptides spécifiques des bacteries de l'espece Neisseria meningitudis, leurs procédés d'obtention et leurs applications biologiques.
  - (111) NOMBRE DE SEQUENCES: 99
  - (1V) FORME DECHIFFRABLE PAR ORDINATEUR:
    - (A) TYPE DE SUPPORT: Floppy disk
    - (B) ORDINATEUR: IBM PC compatible
    - (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS
    - (D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (CEB)
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 1:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 257 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (V1) ORIGINE:
    - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
    - (B) SOUCHE: 22491
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:
- GATCCGCTGC CGGCAGACGA ATATCAAGAC ATCTTCGATT TTATGAAACA GTATGACTTG

| WO 98/02547   | PCT/FR97/01295 |
|---|----------------|
| 47  |                |
| TCTTACCCGT ATGAATATCT GCAGGATTGG ATAGATTACT ATACGTTCAA AACCGATAAG | 120            |
| CTGGTATTTG GTAACGCGAA GCGAGAGTGA GCCGTAAAAC TCTGAGCTCC TGTTTTATAG | 180            |
| ATTACAACTT TAGGCCGTCT TAAAGCTGAA AGATTTTCGA AAGCTATAAA TTGAAGCCCT | 240            |
| TCCACAGTAC ATAGATC  | 257            |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 2:                            |                |
| (1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:                              |                |
| (A) LONGUEUR: 276 paires de bases                                 |                |
|   |                |
| (B) TYPE: nucleotide  |                |
| (C) NOMBRE DE BRINS: simple                                       |                |
| (D) CONFIGURATION: linéaire                                       |                |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)                            |                |
| (V1) CRIGINE.   |                |
| (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis                             |                |
| (B) SOUCHE: Z2491   |                |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 2.                    |                |
| GATCATGTTC AAATAGATAG GCATGGGAAG CTGCAGCTCT AACGTCCATG AAAATATGTT | 60             |
| GCATAGCTGC AAGCGGAACG CCTTTTCTTT CATCTACATA ATCTATAGAG TCAAGGCAAC | 120            |
| CGCTATTGAA ATTAGCAGTA TTGCCTATGA TTACATTAGT AATATGCTCA TACCATTTTT | 180            |
| GOGTGGTCAT CATATTGTGC CCCATTGTTA TCTCCTTATA TTGGTT1TAG AAGGAACTTT | 240            |
| GACAGGAAGA ATAACGGCCT TACCTGTTTG ACGATC                           | 276            |
| (2) INFORMATIONS FOUR LA SEQ ID NO: 3:                            |                |
| (1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:                              |                |
| (A) LONGUEUR: 428 paires de bases                                 |                |
| (B) TYPE: nucléotide  |                |
|   |                |
| (C) NOMBRE DE BRINS: simple                                       |                |
| (D) CONFIGURATION: linéaire                                       |                |

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

|  |  | 48 |
|--|--|----|
|  |  |    |

- (vi) CRIGINE:
  - (A) CRGANISME: Neisseria meningitidis
  - (B) SOUCHE: Z2491
- (K1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 3:

GATCTGGTGG TSTTTGCACA GGTAGGCGCA TACTTGTTCG GGACTGAGTT TGCGGCGGAT 60

AAGGGTGTCG ATGTGCTGAA TCAGCTGCGA ATCGAGCTTA TAGGGTTGTC GCTTACGCTG 120

TTTGATAGTC CGGCTTTGCC GCTGGGCTTT TTCGGCGCT TATTGCTGCC CTTGGGTGCG 180

GTGCCGTCTG ATTTCGCGGC TGATGGTGCT TTTGTGGCGG TTAAGCTGTT TGGCGATTTC 240

GGTGACGGTG CAGTGGCGGA ACAGGTATTG GATGTGGTAT CGTTCGCCTT GGGTCAGTTG 300

CGTGTAGGTC ATGGCAATCT TTCTTGCAGG AAAGGCCGTA TGCTACCGCA TACTGGCCTT 360

TTTCTGTTAG GGAAAGTTGC ACTTCAAATG CGAATCCGCC GACCTCTTTC AGTTACAGCA 420

428

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 4:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 390 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (vi) ORIGINE:

GCTTGATC

- (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
- (B) SOUCHE: Z2491
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 4:
- GATCCTGCAT TGACATGGGC CTTGGCTGTC AGGGTATTGT GACCGGTAAA GTGGGCATTA 60
  CCGTTGGCCA ATAAGGATAC ATGACCGTCT GCAGAAACAG CATGAAGGCC GTCTGAAACG 120
  ATATTGCCCT GCAATGGGGT GGTTTGGAGA GCCTTGGCTG CGTTCAGCTT GGTATTGCGA 180
  AGGTGAATAT TGCCTTTGGC TGCCTGAATG TGCAGATTAC CGGAGTTGGT ACGCAGATTG 240

| GTATTGGTAA CATTCAGCAA GCCTGCCTCC ACACCCATGT CTTTTGAGGC AGTGAGGGTT   | 300 |
|---|-----|
| TTACTGGTGC CGGTAATATG GGCAGCGTTA TCCGATTTCA AATGGATGCT GGCCGGCAGA   | 360 |
| CAAATCTTTA TCAACATTCA AATTCAGATC  | 390 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 5:  |     |
| (1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 177 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire   |     |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)  |     |
| <ul><li>(vi) ORIGINE:</li><li>(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis</li><li>(B) SOUCHE: Z2491</li></ul>   |     |
| (x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 5:  |     |
| GATCAGATTG GTGAAGACGG TATTACCGTC AATGTTGCAG GCCGTTCGGG ATATACCGCG   | 60  |
| AAAATCGACG TGTCTCCGAG TACCGATTTG GCGGTTTATG GCCATATTGA AGTTGTACGG   | 120 |
| GGTGCAACGG GGTTGACCCA ATCCAATTCA GAGCCGGGTG GAACCGTCAA TITGATC  | 177 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 6:  |     |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:  (A) LONGUEUR: 341 paires de bases  (B) TYPE: nucléotide  (C) NOMBRE DE BRINS: simple  (D) CONFIGURATION: linéaire  (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)  (vi) ORIGINE:  (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis |     |
| (B) SOUCHE: Z2491   |     |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 6:  |     |

WO 98/02547

| (A) | ORGANISME: | Neisseria | meningitidis | 5 |
|-----|------------|-----------|--------------|---|
|     |            |           |              |   |

(B) SOUCHE: Z2491

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 8:

GATCAATCAC ACATCITGTC ATTTTTTCGA TTCCTTCATT TCGGTTTCTA ATGTTTCAAT 60 TCTTGCGGCC ATTTCCTGAA TGGCTTTAGT CAAAACGGGG ATGAACGCTT CGTATTCGAC 120 GGTGTAGGTA TCGTTTGTTT TATTTACCAT CGGCAATCGA CCATATTCAT CTTCCAGCGC 180 AGCAATGTCC TGGGCAATAA ACCAATGCCG CAACCGATC 219

(2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 9:

- (1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 356 paires de bases
  - (B) TYPE: nucléotide
  - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (V1) ORIGINE:
  - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
  - (B) SOUCHE: Z2491
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 9:

GATCTTGGGT AAGCCCCCAA CCTGCATAGA AAGGCAGGCC GTAGCAGCTG ACTTTTTTGC 6.0 CGCGCAACAA GGCTTCAAAA CCGGTCAGCG AAGTCATGGT ATGTATTTCG TCTGCGTATT 120 GGAGACAGGT CAGGATGTCG GCTTGTTCGG CGGTTTGGTC GGCATATCGT GCAGCATCAT 180 CAGGGGAAAT ATGGCCGATG CGGTTACCGC TGACTACATC GGGATGCGGT TTGTAGATGA 240 TATAGGCATT GGGGTTTCGT TCGCGTACGG TACGGAGCAA ATCCAGATTG CGGTAGATTT 300 GGGGCGAACC GTAGCGGATA GACGCATCAT CTTCAACCTG GCCGGGAACG AGGATC 356

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 10:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 210 paires de bases

| (B) | TYPE:  | luc. | ieotide |       |
|-----|--------|------|---------|-------|
| (C) | NOMBRE | DE   | BRINS:  | simpl |

(D) CONFIGURATION: lineaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

#### (vi) ORIGINE:

(A) ORGANISME. Neisseria meningitidis

(B) SCUCHE: 22491

(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO. 10:

GATCCSCTTT CAGTITCCST ACCGGTGGCA TCAGTCAAGT CCGTTTTGTG CACCAAACCG
60
CSTCCATATG AAACATAAAA CAAATCSCTT AAGCCCAAAG GGTTATCGAA CSATAAAGCG
120
ACATTTCCTT GATATTTGCC GGTCGTTTTG CCGCCCGGCAT CATCTATACG GATACTGAAC
180

CSTATGGGTT TATTCTGCTG CCATTTGATC 210

## (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 11:

- (1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 259 paires de bases
  - (B) TYPE: nucléotide
  - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

### (vi) ORIGINE:

- (A) ORGANISME: Neisserla meningitidis
- (B) SOUCHE: Z2491
- (X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 11:

GATCCCGAAA CGCAATTGGT CGAAAGCTAT ATGCTGAACG ATGTGTTGCG GTTTTGGGAC 61

AGCGCAGGTT TGGGCGATGG GAAAGAAGCC GACCGCGCCC ATCGGCAAAA ACTGATTGAT 120

GTCCTGTCTA AAACCTATAC TCATTCGGAT GGGCAGTGGG GCTGGATAGA TTTGGTGTTC 180

GTTATCCTTG ACGGCAGCTC CCGCGATTTG GGTACGGCCT ATGATTTGTT GAGGGATGTT 240

ATCCTTAAAA TGATTGATC 259

WO 98/02547 PCT/FR97/01295

| 121 | INFORMATIONS | POLID | FΛ | SEO | TΠ | NO: | 12 |
|-----|--------------|-------|----|-----|----|-----|----|
|     |              |       |    |     |    |     |    |

- (1) CARACTERISTICUES DE LA SECUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 436 paires de bases
  - (B) TYPE: nucléotide
  - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
  - (D) CONFIGURATION: lineaire
- (11) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (V1) CRIGINE:
  - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
  - (B) SOUCHE: Z2491
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 12:
- GATCAAATGG ATGATTTATA TAGAATTTTC TTTTACGACT GCGTGCCGTT TGAAAAGAAA 6
- ATGCACAATC CCGTATCTCA TCGTGCCATA GATTTTTCAA AGACTCCGGA AGCCATATTT 120
- CGTTGCAATC TGCATACCGA ATTGAAGAAG AAGCGTAAAT TAGCGTTACG TTTAGGCAAG 180
- CTGTCGGACA ATACAGCATG GATATTAAAA CCCCAAGTCA TGAAAAATCT TCTGAAAAAC 240
- CCGTCAACTC AAATTACGGA AAACGATGTC GTGCTCGATG TTAAACAAAA AGGTGTAGAT 300
- ATGCGTATAG GCTTGGATAT TTCATCTATT ACCTTAAAAA AACAAGCCGA TAAAATCATC 360
- TTGTTTTCTG GTGATTCCGA TTTTGTCCCA GCAGCCAAAT TAGCCAGACG GGAAGGTATC 420
- GATTTTATTC TTGATC 436
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 13:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 363 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (vi) ORIGINE:
    - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
    - (B) SOUCHE: Z2491

| ( $\kappa i$ ) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 13:   |     |
|---|-----|
| GATCGTTTTA CGTCGCAATC GAGCTTTGTG GTGCGCTCGC CTAAAAGCCA ATCTTCTCTC   | 60  |
| AATGGCCTGG GTGCCATTTT GCAGGGCACA GGTTTTGCCC GTGCGCAAGA CGATATTTAT   | 120 |
| ACCGTGCAGG AATATATGCA GTCGCGTTCG GCTTTGGATG CGTTGCGTAA GAAAATGCCC   | 180 |
| ATTCGCGATT TTTATGAAAA AGAAGGCGAT ATTTTCAGCC GTTTTAATGG TTTTGGCCTG   | 240 |
| CGTGGCGAGG ATGAGGCGTT TTATCAATAC TACCGTGATA AGGTATCCAT CCATTTTGAC   | 300 |
| TOTGTOTICAG GCATTTCCAA TYTGAGCGTT ACATCGTTTA ATGCCGGTGA ATCTCAAAAG  | 360 |
| ATC   | 363 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 14:   |     |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE.  (A) LONGUEUR: 314 paires de bases  (B) TYPE: nucléotide  (C) NCMERE DE BRINS: simple  (D) CONFIGURATION: linéaire  (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) |     |
| <pre>(v1) ORIGINE:     (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis</pre>  |     |
| (B) SOUCHE: Z2491   |     |
| (x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 14:   |     |
| GATCTTGCGT CATTTATATC TTCACCGATA TTGCAATTAC CGCCGTTCCA GTTGAAATAA   | 60  |
| CAACGACTAA AATTGTAGTT CCTAAAAGAA TCATTCCTAT TCTTGCGTAC CATTTCCCAA   | 120 |
| TAATTGCGCC CGACAATTTC CATTTAATGC TCCATCAGTT CTTTTACTTC CGGAAATCTG   | 180 |
| CTGTAATCTG ACATAAGACG CATAATTGAA CTATCAACGC CGTAACAGCC ATAGGTTTTA   | 240 |
| ATACCGTTTT CGGCGTGTTC CCAAATGCAA TTACTGTATT CGTAGCCTTT TACAAATTTA   | 300 |
| TCGGTTTCGG GATC   | 214 |

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 15:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 256 paires de bases
    - (B) TYPE: nucleotide
    - (C) NOMBRE DE ERINS. simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (11) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique)
  - (V1) ORIGINE:
    - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
    - (B) SOUCHE: Z2491
  - (x1) DESCRIPTION DE LA SECUENCE: SEO ID NO: 15:
- GATCATACGA ATCTACCCTA AAATACCCCG TCGCCGATTT AGGATTGGCT ACATAAAGCT 60
- CATTATAAGG GTATTTTGAT GACATGATAC GGTTAAATTC ATTGCCGTTG TTTATCCTGA 120
- TTCTATAAAT TGGTTCAACA GCAAAGCCTC TGGATTCCCT TAATTGATTA TAATATTGCC 180
- TGTATGTTTG TACATCATGT CTTGTCCACG GCTCTCCAGG AGTCCTCAGA ATAGCAATCC 240
- CGTTAAATTT CGGATC 256
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 16:
  - (1) CARACTERISTIQUES DE LA SECUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 235 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (i1) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (vi) ORIGINE:
    - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
    - (B) SOUCHE: Z2491
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 16:
- GATCCACGCC TGTGCCTACC TTGGCTTTTT GTTCGCCAAA CAAGGCATTT AAGGTTGAGG
- ACTTGCCGAC ACCTGTCGCA CCGACAAGCA AGACATCCAA ATGACGGAAA CCGGCTGCTG 120

| 30  |     |
|---|-----|
| TGACTTTTTG CCCGATTTCA GAAATACGGT AACGATGCAT ATGCGCTCCT ACCAGCCAAA   | 180 |
| AAAAGAAGCA ACCGTGCTAA TCGCCCCTCC AATCGCTTTT GCAGCACCGC CGATC  | 235 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 17:   |     |
| (1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:  (A) LONGUEUR: 259 paires de bases  (B) TYPE: nucléotide  (C) NOMBRE DE BRINS: simple  (D) CONFIGURATION: linéaire |     |
| (11) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)  |     |
| (vi) ORIGINE.  (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis  (B) SCUCHE: Z2491   |     |
| (x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 17:   |     |
| GATCCAACGG GCATCGCTGT CCTTACTCGG TGTGGTTTGA CCGCTGATTT GTCCTTCTTC   | 60  |
| GTCAACTTCT ATGGCCTGAC GCTGTTTGCT GCCGGCGGTC TGGATAATGG TGGCATCAAC   | 120 |
| GACGGCGGCG GATGCTTTCT CTATTTTTAG GCCTTTTTCG GTCAGTTGGC AGTTAATCAG   | 180 |
| TTTGAGTAAT TCGGACAGGG TGTCGTCTTG CGCCAGCCAG TTGCGGTAGC GGCATAAGGT   | 240 |
| ACTGTAATCG GGGATGATC  | 259 |
| (2, INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 18:   |     |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:  (A) LONGUEUR: 201 paires de bases  (B) TYPE: nucléotide  (C) NOMBRE DE BRINS: simple  (D) CONFIGURATION: linéaire |     |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)  |     |
| (vi) ORIGINE:   |     |
| (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis   |     |
| (B) SOUCHE: Z2491   |     |

| (X1) | DESCRIPTION | DE | LA | SEQUENCE . | SEQ | ID | NO: | 18: |
|------|-------------|----|----|------------|-----|----|-----|-----|
|------|-------------|----|----|------------|-----|----|-----|-----|

GATCTGTGCC GTTGATTTTA TCTTTCAGAT GCAGCATCGA ATATCGGAAA GCCAAATCAG 60

CAATTCTTTT TGCATCGTGT GGATTTTGAG ACGGGCCTAA TGACCGTACC CGCTTAATAA 120

AAAATGCACC GTCAATCAAA ATGGCGGTTT TCATATTGCT TCCCCTATAT TTGTCAAAGAA

TATAAAAAAAG CCCTTGGGAT C 201

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 19:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 334 paires de bases
      - (B) TYPE: nucléotide
      - (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (vi) ORIGINE:
    - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
    - (B) SOUCHE: Z2491
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 19:
- AATTCAAAGG AGGCATTTGT TGCAAGAAAA GTACAAAGTG ATTTGCAAAA AGCATTGAAT

  60
  GCTAGCAACT ATAACAAGCA GCAATATGCA AGACGTGCGG CAACAGCGTT AGAGAATGCT

  120
  TCAAAATCAA AAGTTATGGC AGCGAATTCT TTTTGATCTA TCTTGTGCGA ACGGGTCAAA

  180
  TATTCTTCGT ACATTGAGTT AATCGTACCA ATCGCCCTAA CCACATTTTC ATCAGAAAAT

  240
  ATGGAAAATAA TAGCATCCCT ATACGCACCT AGTGTAATAT TGTTTCTATT ATTAGTTATA

  300
  GCATTATTCG AATACATAAT AGCACCTCCA AATT
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 20:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 238 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire

| 58  |     |
|---|-----|
| (ii) TYPE DE MCLECULE: ADN (genomique)                            |     |
| (vi) CRIGINE.   |     |
| (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis                             |     |
| (B) SOUCHE: C2491   |     |
| (X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 20:                   |     |
| AATTCCTGCG CACCTTTGCC GATGGGGAGA TAATCGCCTT TTTGCAGCAT TCTGCCCTGA | 60  |
| TGGCCGCCGA AACCGGCTTT CAGGTCGGTA CTTCTCGAAC CCATCACTTC CGGCACATCA | 120 |
| AATCCGCCCG CCACGCACAC ATAGCCGTAC ATGCCCTGCA CGGCACGCAC CAGTTTCAAG | 180 |
| GTCTGCCCTT TGCGGGCGGT ATAACGCCAA TACGAATAGA CCGGTTCGCC GTCCAATT   | 238 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 21:                           |     |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:                              |     |
| (A) LONGUEUR: 249 paires de bases                                 |     |
| (B) TYPE: nucléotide<br>(C) NOMBRE DE BRINS: simple               |     |
| (D) CONFIGURATION: linéaire                                       |     |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)                            |     |
| (vi) ORIGINE:   |     |
| (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis                             |     |
| (B) SOUCHE: Z2491   |     |
| (x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 21:                   |     |
| AATTGGGCGA GATGCTGCCG GAAACGGATT TAAAACAGAT TGCGGCGGCA GTGTTGAAGA | 60  |
| CGAACGATGA GGCGGCATTG CAGAAGGTGG TGAAAACGGC CAAAGGCAAT GCGCGGAAAC | 120 |
| TGTCGAAGCT GCTGCTGATT GTGGACTATT TGTTGCAGGT TAACCCTGAT GTTGATTTGG | 180 |
| ATGATGATGT AATCGAACAC GCGGAAACCT ATTTAATCCA CTAAACCTTT GACAGATAAG | 240 |

(2) INFORMATIONS FOUR LA SEQ ID NO: 22:

GCAATAATT

- (1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE
  - (A) LONGUEUR: 212 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: lineaire
- (11) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique)
- (vi) ORIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
  - (B) SOUCHE: Z2491
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 22:
- AATTTATGTA CGGTTTTGCC GTTTGCAGTC AGCCAGTCGG CAAGGCGCAG AAAAAAAATCG 60
- CCGACAGGGC CTTGAAGCAG CAGGATATIT TCTGCGCTTT CAAGCAGGTT TTGCAGGTTA 120
- TTTTTGAGGA CGGTCTGTTT CATGTTGCAA TGTGGTTTTG TTTTTTTATGT AATAGTTTTA 180
- GGTTGAACTT TCAAGCATAC GCCAAGAGAA TT 212
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 23:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 227 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (11) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (vi) ORIGINE:
    - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
    - (B) SOUCHE: Z2491
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 23:
- AATTCAGTGC CTGCGTCATA TCACGGCTAC CTTGTGGTTC AGGGTTACTG TATCGCCCGC 60
- GGCATCGACG GCTTCAATAT GCAGCTTCAG CCAGCCGTGC TGCGGGGCGG ATGCGGTTAC 120
- TTGGATGGAT TGGGCGCGTT TGGACTGAAT CACGGCTGC AAGGCTTGCT CGGCGTACTG 180
- TTTGGCCAGT ACTTCGATGC GCTTTAAATG CTTTTGGCGG CGCAATT 227

| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 24:                           |     |
|---|-----|
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:                              |     |
| (A) LONGUEUR: 167 paires de bases                                 |     |
| (B) TYPE: nucleotide  |     |
| (C) NOMBRE DE BRINS simple  |     |
| (D) CCNFIGURATION: lineaire                                       |     |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)                            |     |
| (vi) ORIGINE.   |     |
| (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis                             |     |
| (B) SOUCHE: Z2491   |     |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 24:                   |     |
| GATCCAGGAC TCAAAAACCG ATTTCCTAAT AGAGTGTCTA ATATCCCAAT CTTTTTTACC | 60  |
| CCCTCTGCTG TAGAATTGAT AGAGAAAGTT TGTCTATCIT TTTCATATAC CCATGCCTTC | 120 |
| TITTTATCAT TGTAGCTAAC ATAACCGCCA AACAATGCTT CTAGATC               | 167 |
| (2) INFORMATIONS FOUR LA SEQ ID NO: 25:                           |     |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:                              |     |
| (A) LONGUEUR: 251 paires de bases                                 |     |
| (B) TYPE: nucléotide  |     |
| (C) NOMBRE DE BRINS: simple                                       |     |
| (D) CONFIGURATION: linéaire                                       |     |
| (11) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)                            |     |
| (vi) ORIGINE:   |     |
| (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis                             |     |
| (B) SOUCHE: Z2491   |     |
| (X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 25:                   |     |
| AATTCTTGCG GCCATTTCCT GAATGGCTTT AGTCAAAACG GGGATGAACG TTTCGTATTC | 60  |
| GACGGTGTAG GTATCGTTTG TTTTATTTAC CATCGGCAAT CGACCATATT CATCTTCCAG | 120 |
| CGCAGCAATG TCCTGGGCAA TAAACCAATG CCGCAACCGA TCTTCTTTAT GACTGCCGTC | 180 |

| CITGATTGGA TTCGCCCACC ATTCGCGGAC TTTGTCCGCT CGTTCATCTG CCGGCAAGTC | 340 |
|---|-----|
| TTTGAATAAT T  | 251 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 26:                           |     |
| (I) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:                              |     |
| (A) LONGUEUR: 207 paires de bases                                 |     |
| (B) TYPE: nucléotide  |     |
| (C) NOMBRE DE BRINS: simple                                       |     |
| (D) CCNFIGURATION: linéaire                                       |     |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)                            |     |
| (V1) ORIGINE:   |     |
| (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis                             |     |
| (B) SOUCHE: Z2491   |     |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 26:                   |     |
| AATTCCCGAC TATCGCGGAT GCGTAGTTTT TGCCGGTGGG CAAGAGCAGG TGTGGGATAA | 60  |
| GTTAGGTGAT TTGCCCGATG GCGTCAGCCT GACCCCGCCT GAATCGGTAA ATATTGACGG | 120 |
| CITAAAATCC GTAAAACTCG TCGCATTAAA TGCTGCCGCT CAGGCTTTTA TTAACAAGCA | 180 |
| CGCCGGTATC GACAGCGTAC CTGAATT                                     | 207 |
| (2) INFORMATIONS FOUR LA SEQ ID NO: 27:                           |     |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:                              |     |
| (A) LONGUEUR: 379 paires de bases                                 |     |
| (B) TYPE: nucléotide  |     |
| (C) NOMBRE DE BRINS: simple                                       |     |
| (D) CONFIGURATION: linéaire                                       |     |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)                            |     |
| (vi) ORIGINE:   |     |
| (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis                             |     |
| (B) SOUCHE: 22491   |     |
| (X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 27:                   |     |
| AATTGTTTGG GAATAATCCA AACAAACAGC ATCAGGATAG OGGCGGCCGT CAGGCTGCCT | 60  |

| 02  |     |
|---|-----|
| GAAAGGATTT TGCCGGGGTT TTTTGTAGGC AAAGCGGACG AGAAACCAAA GCAACAGCAG   | 120 |
| CATGGTGTCC CAATAGCCGA TTGAGAATAG GATGGCCAAA CCTTCTAGGA AATGGCGTAA   | 180 |
| ATCGTTTGTG GTAACCATGG GTAGTTCCTG TGGTTAAATG TGCAGGCTGC TTTTTGCCGA   | 240 |
| ACCTTGCCGC ATCTCAAAAG CAGCCTGCGC TTCAGCGTTG CGTTACGCAG TAAAATAATG   | 300 |
| AATATTTGTA ACGGCTTGGG TATTTTTTGT CAATATTCCC GCCCTTCCCT TAACAGCTGC   | 360 |
| CGCGCTTTCC GTTAAAATT  | 379 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 28:   |     |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:  (A) LONGUEUR: 274 paires de bases  (B) TYFE: nucléotide  (C) NOMBRE DE BRINS: simple  (D) CONFIGURATION: linéaire |     |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)  |     |
| <ul><li>(vi) ORIGINE:</li><li>(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis</li><li>(B) SOUCHE: 22491</li></ul>   |     |
| (X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 28:   |     |
| AATTCGCCGA AATCAGGCTG CTGCTCGATA ATCGGCGCGG CCGATTGGCG TTGTGCCTCG   | 60  |
| ATTANATICA TETTGTETTG CAGACGITTG GCCTGGCCTT TGCGGCGGCG TTCGGCCAGT   | 120 |
| TGTTCCATCC GCGTTTCCGC AAATGCCGCC CGTTTGTTGC CGTTGAATAC CGCTTTGCAA   | 180 |
| ATCACCITGC CCTGCATATC CTTCACAATC ACATGGTCGG CATCGTGGAT GTCGTAAGCC   | 240 |
| ACCCGTACCT TCTGACCGCT GTAATCCAGC AATT   | 274 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 29:   |     |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:  (A) LCNGUEUR: 263 paires de bases  (B) TYPE: nucléotide  (C) NOMBRE DE BRINS: simple                              |     |

WO 98/02547 PCT/FR97/01295

(D) CONFIGURATION: linéaire

(11) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

- (V1) ORIGINE:
  - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
  - (B) SOUCHE: Z2491
- (X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 29:

AATTCCGTTC TTATTGGGCT TTTTCCATCC ATGGGTATG CCTGAAGGGA ACGCAAACCC 60
TGCCACTTGC CCATGGCTCC ATTCCCGCAT TAGGGGGTCT GAGGGCAAGT GTTCTCGGGC 120
CCAATCAAGC CAGGCCTGCC GCATTGGGGC CTTGTCCTGC TGAAAACTTC GCAGTGCTTT 180
TGCAACCGGC CCATCATTAA CTTCAATCAA ATAAATCATT ATATTTGCGT TCATTTTTCC 240
TACACCTTCG CCACATCCAA ATT 263

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 30:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 316 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (vi) ORIGINE:
    - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
    - (B) SOUCHE: Z2491
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 30:

AATTGTTCAA GAAAAAGTC GGCACGGGGC GGCAACGGGG AAAATGGGTT GAGGCGGTCT 60
TTTTCTAAGG TGATGTAGTA GGGGGGGAAA TAGCCTTCTT CAAAGGCCCA GAAACTGGCT 120
TGGTTTTCGT TTGCAATGGS TTTTGCAATG ACGTGATAAG GGGGTGTGTC GCCAAAGCAG 180
ACAACGGCCT GGATGTGATG TTGAGTGATG TATTCTTGCA AAAACTCAGG AAAGGCGTCG 240
TAGTTGTCGT TAAAAACAAC GGTATGGGCT TGAGTGGGGG GATAAAAATA GTCGTCGCCT 300

| GCATTAAAGT   | TGAATT | 216 |
|--------------|--------|-----|
| 901111111111 | 10,0,1 | 316 |

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 31:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 324 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (11) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
    - (vi) ORIGINE:
      - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
      - (B) SOUCHE: Z2491
    - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 31:
- AATTCAATCA ACGGAAAACA CATCAGCATC AAAAACAACG GTGGTAATGC CGACTTAAAA 60
- AACCTTAACG TCCATGCCAA AAGCGGGGCA TTGAACATTC ATTCCGACCG GGCATTGAGC 120
- ATAGAAAATA CCAAGCTGGA GTCTACCCAT AATACGCATC TTAATGCACA ACACGAGCGG 180
- GTAACGCTCA ACCAAGTAGA TGCCTACGCA CACCGTCATC TAAGCATTAC CGGCAGCCAG 240
- ATTTGGCAAA ACGACAAACT GCCTTCTGCC AACAAGCTGG TGGCTAACGG TGTATTGGCA 300
- CTCAATGCGC GCTATTCCCA AATT 324
- (2) INFORMATIONS FOUR LA SEQ ID NO: 32:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 230 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (vi) ORIGINE:
    - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
    - (B) SOUCHE: Z2491

| X1) | DESCRIPTION | CE | LA | SECUENCE: | SEQ | ID | NO: | 32: |
|-----|-------------|----|----|-----------|-----|----|-----|-----|

| AATTATGCAA | AAAAACGCAA | CGCCGAAAAA | CTGGCACCGC | GCGGATATTG | TTGCTGCTTT | 60  |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-----|
| GAAAAAGAAA | GGCTGGTCAC | TTCGAGCACT | TTCAATAGAA | GCGGGGTTGT | CGCCGAATAC | 120 |
| GCTTAGAAGC | GCACTGGCCG | CCCCTTATCT | TAAGGGAGAA | AGGATTATTG | CCGCTGCAAT | 180 |
| CGGAGTGGAA | CCGGAAGAGA | TTTGGTCCGA | ACGGTATGCA | GATCGGAATT |            | 230 |

(2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 33:

### (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

- (A) LCNGUEUR: 249 paires de bases
- (B) TYPE: nucléotide
- (C) NOMBRE DE BRINS: simple
- (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (vi) CRIGINE:
  - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
  - (B) SCUCHE: Z2491
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 33:
- AATTTAATCS GTSGAATGCC TGTTCAACCG CACCAATCCC GCTGAATACG GTTGCTAATC

  60
  TAATATGTGA ATCAGGTTTA AGAAAAGTTT TAGATTTCCA ACCTTGTTGA CTGGGAAAGA

  120
  GCAAAGTTTT TTSTAATCSA GTATCGTGTG TCTGTGCCAT TGTCGAAATA GTCATACTTA

  180
  TATCGTTCTG TTTATCTTAT CAATATGAAA ACTACATCGT TGATTGCCCT GACAATGCCT

  240
  TGGTCAATT
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 34:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 343 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (11) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

- (V1) CRIGINE:
   (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
  - (B) SOUCHE, 22491
- (X1) DESCRIPTION DE LA SECUENCE: SEO ID NO: 34.

AATTCCTCTCC CCGGAGTCCA ACGTATATTT ACCCTCCTGC GAGCTAAAAG ACTATTATTC 60

TCCACTGCCA CAGTAGCCGC ATTCACCGCC GTATTCACAT CCCCTTTAAC CAATGCCACT 120

GCGCTGCCTG CGATAATCTG CGAGTAGGCT ATGACTTTTT GGCGTTCTTG GGGTGACAGT 180

TTGCCTACAT CGCGTCCGTC CAACAGGGTT TCTCCCACCA TCTCGCCGAC TGCCGCGCCC 240

ATTGCGCCGT CCCGACATTT GCCTTTATTT GCTACCGCCG ATGCACAGCC TGCTACGGCA 300

TGGGCTATCT TGTGGGCAAT GTAGTCTTCG CTGAGATTAA ATT 141

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 35:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 184 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (vi) ORIGINE:
    - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
    - (B) SOUCHE: Z2491
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 35:

AATTCTTCAA ACATCOTTTC GATAATCGGG TCGGTGTACA CACTGATGGG GTCGCCCGCA

60
CGGCTTTGAC CGGCTCGGAA AATATAGGCG GTGGCTTTGC CGTCGGCGAT GTCGACGCAC

CAACGCCAGA TGGCGTCTTC GGTATTCAAA CAATCACCCG CACAGCTTTC ACCTGCGCGG

AATT

184

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 36:

| TATGCTCAAT  | CTCATTTTCA | AAATGCAAAA | CTTTTCTGAT | TTTTCCTACT | TTTTGCTCAA | 60   |
|-------------|------------|------------|------------|------------|------------|------|
| TATTAGGAAG  | GTTTTAGGCA | ATTGAAAATT | TTTTGGCGCA | TTTTTATGCG | TCAAATTTCG | 120  |
| TTAACAGACT  | ATTTTTGCAA | AGGTCTCCGT | CTGTAAAAGC | AAGGATAGGG | CATCTGCCCT | 180  |
| TTTGATTGTT  | TGATTAACGA | TACAAGGAGT | TTCAAAATGA | GAGTTTTATA | GTGGATTAAC | 240  |
| AAAAA CCAGT | ACAGCGTTGC | CTCGCCTTGC | CGTACTATTT | GTACTGTCTG | CGGCTTCGTC | 300  |
| GCCTTGTCCT  | GATTTAAATT | TAATCCACTA | TATGTGTTCA | TGAAATGACT | TGGGTCGGAG | 360  |
| GCTCAGGTAA  | TGCGCAACAA | AGTTCATATT | ATTGCGAAAT | TTGCGAATCT | GCAGGGCTTA | 420  |
| ACGATACGGG  | AAATCCTGAT | AAATCTTTAG | GATTGCCAAA | CAATACGTTC | AGTAATCCGC | 480  |
| CTGGTTGGGG  | AGCTACAATC | GGAGCTTTAG | CAGGTAGCCG | CATAGGTATG | CCTGAATTTG | 540  |
| GTACGTTTGC  | GAGCCATGCC | ATTGAAAATT | TCGACTGGTC | ATGGTATCGA | CGTTATAGGG | 600  |
| AAATTGCCGA  | AACGATTGAA | CGAGAATATT | CAGGCGGTTT | GCCTTAATAG | TTGAGGAGGT | 660  |
| CATGATGTTT  | GCCAAACATT | ATCAATTCAT | CGCACTCGGC | ATCATGCTGC | TTCTTTATAT | 720  |
| GTTGATTCTC  | TATACGACCG | ATTTTTCCAA | TCTGACGTAT | TGGATGCTGT | TTTTTATCIG | 780  |
| TTTTATTACA  | GGAAAAATAT | TAGCTCGTTT | GTTAGAGAAA | AGCTTTAAAT | AAAATAGCAG | 840  |
|             |            |            |            | TTCTAAAATA |            | 900  |
|             |            |            |            | TGCAAAACCT |            | 960  |
|             |            |            |            |            | CTTGGCATGT |      |
|             |            |            |            |            | GCGTTCAAAA |      |
|             |            |            |            |            | TGGGAATTTT |      |
|             |            |            |            |            | ATGACAAAAT |      |
|             |            |            |            | TTCCTGCTCC |            | 1260 |
|             |            |            |            |            | TGCAGAACTT |      |
| ATCCCTTCCA  | TOCAGOGTCA | CCACCACATA | GATGCTGAAT | TGTTAACTGA | TGCAAATGTC | 1380 |

| CGTTTCGAGC AACCATTGGA GAAGAACAAT TATGTCCTGA GTGAAGATGA AACACCGTGT | 1440 |
|---|------|
| ACTCGGGTAA ATTACATTAG TTTAGATGAT AAGACGGCGC GCAAATTTC TTTTCTTCCT  | 1500 |
| TCTGTGCTCA TGAAAGAAAC AGCTTTTAAA ACTGGGATGT GTTTAGGTTC CAATAATTTC | 1560 |
| AGCAGGCTAC AAAAAGCCGC GCAACAGATA CTGATTGTGC GTGGCTACCT CACTTCCCAA | 1620 |
| GCTATTATCC AACCACAGAA TATGGATTCG GGAATTCTGA AATTACGGGT ATCAGCAGGC | 1680 |
| GAAATAGGGG ATATCCGCTA TGAAGAAAAA CGGGATGGGA AGTCTGCCGA GGGCAGTATT | 1740 |
| AGTGCATTCA ATAACAAATT TCCCTTATAT AGGAACAAAA TTCTCAATCT TCGCGATGTA | 1800 |
| GAGCAGGGCT TOGAAAACCT GCGTCGTTTG CCGAGTGTTA AAACAGATAT TCAGATTATA | 1860 |
| CCGTCCGAAG AAGAAGGCAA AAGCGATTTA CAGATCAAAT GGCAGCAGAA TAAACCCATA | 1920 |
| CGGTTCAGTA TCGGTATAGA TGATGCGGGC GGCAAAACGA CCGGCAAATA TCAAGGAAAT | 1980 |
| GTCGCTTTAT CGTTCGATAA CCCTTTGGGC TTAAGCGATT TGTTTTATGT TTCATATGGA | 2040 |
| CGCGGTTTGG TGCACAAAAC GGACTTGACT GATGCCACCG GTACGGAAAC TGAAAGCGGA | 2100 |
| TCCAGAAGTT ACAGCGTGCA TTATTCGGTG CCCGTAAAAA AATGGCTGTT TTCTTTTAAT | 2160 |
| CACAATGGAC ATCGTTACCA CGAAGCAACC GAAGGCTATT CCGTCAATTA CGATTACAAC | 2220 |
| GGCAAACAAT ATCAGAGCAG CCTGGCCGCC GAGCGCATGC TTTGGCGTAA CAGGTTTCAT | 2280 |
| AAAACTTCAG TCGGAATGAA ATTATGGACA CGCCAAACCT ATAAATACAT CGACGATGCC | 2340 |
| GAAATCGAAG TGCAACGCCG CCGCTCTGCA GGCTGGGAAG CCGAATTGGG CCACCGTGCT | 2400 |
| TACCTCAACC GTTGGCAGCT TGACGGCAAG TTGTCTTACA AACGCGGGAC CGGCATGCGC | 2460 |
| CAAAGTATGC CCGCACCTGA AGAAAACGGC GGCGGTACTA TTCCAGGCAC ATCCCGTATG | 2520 |
| AAAATCATAA CCGCCGGATT GGATGCAGCG GCCCCGTTTA TGTTGGGCAA ACAGCAGTTT | 2580 |
| TTCTACGCAA CCGCCATTCA AGCTCAATGG AACAAAACGC CTTTGGTTGC CCAAGACAAG | 2640 |
| TTGTCTATCG GCAGCCGCTA CACCGTTCGC GGATTTGATG GGGAGCAGAG TCTTTTCGGA | 2700 |

| GAGCGAGGTT TCTACTGGCA GAATACITTA ACTTGGTATT TTCATCCGAA CCATCAGTTC   | 2760 |
|---|------|
| TATCTCGGTG CGGACTATGG CCGCGTATCT GGCGAAAGTG CACAATATGT ATCGGGCAAG   | 2820 |
| CAGCTGATGG GTGCAGTGGT CGGCTTCAGA GGAGGGCATA AAGTAGGCGG TATGTTTGCT   | 2880 |
| TATGATCTGT TTGCCGGCAA GCCGCTTCAT AAACCCAAAG GCTTTCAGAC GACCAACACC   | 2940 |
| GTTTACGGCT TCAACTTGAA TTACAGTTTC TAACCTCTGA ATTTTTTTAC TGATATTTAG   | 3000 |
| ACGGTCTTTC CTTATCCTCA GACTGTCAAA CTTTACCTAC GTACTTGGCG CGCAGTACGT   | 3060 |
| TCATCTTCAA AATGGAATAG ACATGAATAA AGGTTTACAT CGCATTATCT TTAGTAAAAA   | 3120 |
| GCACAGCACC ATGGTTGCAG TAGCCGAAAC TGCCAACAGC CAGGGCAAAG GTAAACAGGC   | 3180 |
| ${\tt AGGCAGTTCG} \ \ {\tt GTTTCTGTTT} \ \ {\tt CACTGAAAAC} \ \ {\tt TTCAGGCGAC} \ \ {\tt CTTTGCGGCA} \ \ {\tt AACTCAAAAC}$ | 3240 |
| CACCCTTAAA ACCTTGGTCT GCTCTTTGGT TTCCCTGAGT ATGGTATTGC CTGCCCATGC   | 3300 |
| CCAAATTACC ACCGACAAAT CAGCACCTAA AAACCAGCAG GTCGTTATCC TTAAAACCAA   | 3360 |
| CACTGGTGCC CCCTTGGTGA ATATCCAAAC TCCGAATGGA CGCGGATTGA GCCACAACCG   | 3420 |
| CTATACGCAG TITGATGTTG ACAACAAAGG GGCAGTGTTA AACAACGACC GTAACAATAA   | 3480 |
| TCCGTTTCTG GTCAAAGGCA GTGCGCAATT GATTTTGAAC GAGGTACGCG GTACGGCTAG   | 3540 |
| CAAACTCAAC GGCATCGTTA CCGTAGGCGG TCAAAAGGCC GACGTGATTA TTGCCAACCC   | 3600 |
| CAACGGCATT ACCOTTAATG GCGGCGGCTT TAAAAATGTC GGTCGGGGCA TCTTAACTAT   | 3660 |
| CSGTGCSCCC CAAATCGGCA AAGACGGTGC ACTGACAGGA TTTGATGTGC GTCAAGGCAC   | 3720 |
| ATTGACCGTA GGAGCAGCAG GTTGGAATGA TAAAGGCGGA GCCGACTACA CCGGGGTACT   | 3780 |
| TGCTCGTGCA GTTGCTTTGC AGGGGAAATT ACAGGGTAAA AACCTGGCGG TTTCTACCGG   | 3840 |
| TCCTCAGAAA GTAGATTACG CCAGCGGCGA AATCAGTGCA GGTACGGCAG CGGGTACGAA   | 3900 |
| ACCGACTATT GCCCTTGATA CTGCCGCACT GGGCGGTATG TACGCCGACA GCATCACACT   | 3960 |
| GATTGCCAAT GAAAAAGGCG TAGGCGTCAA AAATGCCGGC ACACTCGAAG CGGCCAAGCA   | 4020 |
| ATTGATTGTG ACTTCGTCAG GCCGCATTGA AAACAGCGGC CGCATCGCCA CCACTGCCGA   | 4080 |

| COGCACCEAA GETTCACCEGA CITATCTCTC CATCGAAAACC ACCGAAAAAG GAGCGGCAGG | 4140 |
|---|------|
| CACATITATO TOCAMIGGIG GIOGGATOGA GAGCAMAGGO ITATIGGITA ITGAGACGGG   | 4200 |
| AGAAGATATC AGCTTGCGTA ACGGAGCCGT GGTGCAGAAT AACGGCAGTC GCCCAGCTAC   | 4260 |
| CACGGTATTA AATGCTGGTC ATAATTTGGT GATTGAGAGT AAAACTAATG TGAACAATGC   | 4320 |
| CAAAGGCTCG GCTAATCTGT CGGCCGGCGG TCGTACTACC ATCAATGATG CTACTATTCA   | 4380 |
| AGCGGGCAGT TCCGTGTACA GCTCCACCAA AGGCGATACT GAATTGGGTG AAAATACCCG   | 4440 |
| TATTATTGCT GAAAACGTAA CCGTATTATC TAACGGTAGT ATTGGCAGTG CTGCTGTAAT   | 4500 |
| TGAGGCTAAA GACACTGCAC ACATTGAATC GGGCAAACCG CTTTCTTTAG AAACCTCGAC   | 4560 |
| COTTGCCTCC AACATCCGTT TGAACAACGG TAACATTAAA GGCGGAAAGC AGCTTGCTTT   | 4620 |
| ACTGGCAGAC GATAACATTA CTGCCAAAAC TACCAATCTG AATACTCCCG GCAATCTGTA   | 4680 |
| TGTTCATACA GGTAAAGATC TGAATTTGAA TGTTGATAAA GATTTGTCTG CCGCCAGCAT   | 4740 |
| CCATTTGAAA TOGGATAACG CTGCCCATAT TACCGGCACC AGTAAAACCC TCACTGCCTC   | 4800 |
| AAAAGACATG GGTGTGGAGG CAGGCTTGCT GAATGTTACC AATACCAATC TGCGTACCAA   | 4860 |
| CTCGGGTAAT CTGCACATTC AGGCAGCCAA AGGCAATATT CAGCTTCGCA ATACCAAGCT   | 4920 |
| GAACGCAGCC AAGGCTCTCG AAACCACCGC ATTGCAGGGC AATATCGTTT CAGACGGCCT   | 4980 |
| TCATGCTGTT TCTGCAGACG GTCATGTATC CTTATTGGCC AACGGTAATG CCGACTTTAC   | 5040 |
| CGGTCACAAT ACCCTGACAG CCAAGGCCGA TGTCAATGCA GGATCGGTTG GTAAAGGCCG   | 5100 |
| TCTGAAAGCA GACAATACCA ATATCACTTC ATCTTCAGGA GATATTACGT TGGTTGCCGG   | 5160 |
| CAACGGTATT CAGCTTGGTG ACGGAAAACA ACGCAATTCA ATCAACGGAA AACACATCAG   | 5220 |
| CATCAAAAAC AACGGTGGTA ATGCCGACTT AAAAAACCTT AACGTCCATG CCAAAAGCGG   | 5280 |
| GGCATTGAAC ATTCATTCCG ACCGGGCATT GAGCATAGAA AATACCAAGC TGGAGTCTAC   | 5340 |
| CCATAATACG CATCTTAATG CACAACACGA GCGGGTAACG CTCAACCAAG TAGATGCCTA   | 5400 |

TCAGGCAGGC GGCAACATCS AAGCTAATAC CACCCGCTTC AATGCCCCTG CAGGTAAAGT 6720

TACCCTGGTT GCGGTGAAG AGCTGCAACT GCTGGCAGAA GAAGGCATCC ACAAGCAGGA
6780

| GTTGGATGTC          | CAAAAAGCC  | GCCGCTTTAT | CGGCATCAAG   | GTAGGTAAGA | GCAATTACAG | 6840 |
|---------------------|------------|------------|--------------|------------|------------|------|
| TAAAAACGAA          | CTGAACGAAA | CCAAATTGCC | : TGTCCGCGTC | GTCGCCCAAA | CTGCAGCCAC | 6900 |
| CCGTTCA <b>G</b> GC | TGGGATACCG | TGCTCGAAGG | TACCGAATTC   | AAAACCACGC | TGGCCGGTGC | 6960 |
| CGACATTCAG          | GCAGGTGTAG | GCGAAAAAGC | CCGTGTCGAT   | GCGAAAATTA | TCCTCAAAGG | 7020 |
| CATTGTGAAC          | CGTATCCAGT | CGGAAGAAAA | ATTAGAAACC   | AACTCAACCG | TATGGCAGAA | 7080 |
| ACAGGCCGGA          | CGCGGCAGCA | CTATCGAAAC | GCTAAAACTG   | CCCAGCTTCG | AAAGCCCTAC | 7140 |
| TCCGCCCAAA          | TTGTCCGCAC | CCGGCGGCTA | TATCGTCGAC   | ATTCCGAAAG | GCAATCTGAA | 7200 |
| AACCGAAATC          | GAAAAGCTGT | CCAAACAGCC | CGAGTATGCC   | TATCTGAAAC | AGCTCCAAGT | 7260 |
| AGCGAAAAAC          | ATCAACTGGA | ATCAGGTGCA | GCTTGCTTAC   | GACAGATGGG | ACTACAAACA | 7320 |
| GGAGGGCTTA          | ACCGAAGCAG | GTGCGGCGAT | TATCGCACTG   | GCCGTTACCG | TGGTCACCTC | 7380 |
| AGGCGCAGGA          | ACCGGAGCCG | TATTGGGATT | AAACGGTGCG   | GCCGCCGCCG | CAACCGATGC | 7440 |
| AGCATTCGCC          | TCTTTGGCCA | GCCAGGCTTC | CGTATCGTTC   | ATCAACAACA | AAGGCGATGT | 7500 |
| CGGCAAAACC          | CTGAAAGAGC | TGGGCAGAAG | CAGCACGGTG   | AAAAATCTGG | TGGTTGCCGC | 7560 |
| CGCTACCGCA          | GGCGTAGCCG | ACAAAATCGG | CGCTTCGGCA   | CTGAACAATG | TCAGCGATAA | 7620 |
| GCAGTGGATC          | AACAACCTGA | CCGTCAACCT | AGCCAATGCG   | GGCAGTGCCG | CACTGATTAA | 7680 |
| FACCGCTGTC          | AACGGCGGCA | GCCTGAAAGA | CAATCTGGAA   | GCGAATATCC | TTGCGGCTTT | 7740 |
| GGTCAATACC          | GCGCATGGAG | AAGCAGCCAG | TAAAATCAAA   | CAGTTGGATC | AGCACTACAT | 7800 |
| AGTCCACAAG          | ATTGCCCATG | CCATAGCGGG | CTGTGCGGCA   | GCGGCGGCGA | ATAAGGGCAA | 7860 |
| GTGTCAGGAT          | GGTGCGATAG | GTGCGGCTGT | GGGCGAGATA   | GTCGGGGAGG | CITTGACAAA | 7920 |
| CGGCAAAAAT          | CCTGACACTT | TGACAGCTAA | AGAACGCGAA   | CAGATTTTGG | CATACAGCAA | 7980 |
| ACTGGTTGCC          | GGTACGGTAA | GCGGTGTGGT | CGGCGGCGAT   | GTAAATGCGG | CGGCGAATGC | 8040 |
| GCTGAGGTA           | GCGGTGAAAA | ATAATCAGCT | TAGCGACAAA   | GAGGGTAGAG | AATTTGATAA | 8100 |

PCT/FR97/01295

WO 98/02547

| ATGCGTAAGG TGTGTGCTTC AGCACGCACG CGTTCCATGA TTTACGGCTC AATGCCGTCT  | 9540  |
|--|-------|
| GAAAAGCTCA CAATTTITCA GACGGCATTT GTTATGCAAG TAAATATTCA GATTCCCTAT  | 9600  |
| ATACTGCCCA GACGCGTGCG TGCTGAAGAC ACCCCCTACG CTTGCTGCAG AACTTTCGGG  | 9660  |
| TAAAACCGGT GTGAGCATTA GCGCACCGTA TGCCAATGAG AACAGTCGCA TCCTGCTCAG  | 9720  |
| CACCACGGAT ATCAGTTCGG AAAACGGCAA AATCAAAATT CAATCTTACG GTGACCAATA  | 9780  |
| TTACTATGCG AGACAGAGCG AACTCTATAC CTTTGAACGC CGCAGCTACA AAACTGGCAA  | 9840  |
| ATGGTACAAC CGCAAACACA TTACCGAAGT CAAAGAACAC AAAAACGCCA AGCCCGACGC  | 9900  |
| AGTAAACCTC AGCGCATCCC AAGGCATCGA CATCAAATCT GGTGGCAGCA TCGACGCCTA  | 9960  |
| CGCCACCGCA TTCGATGCCC CCAAAGGCAG CATTAACATC GAAGCCGGGC GGAAATTGAC  | 10020 |
| ACTICIATGCC GTAGAAGAGC TCAACTACGA CAAACTAGAC AGCCAAAAAA GGCGCAGATT | 10080 |
| TOTOGGCATO AGCTACAGCA AAGCACACGA CACCACCACC CAAGTCATGA AAACCGCGGT  | 10140 |
| GCCCTCAAGG GTAGTTGCAG AATCAGCCAA CCTCCAATCG GGCTGGGATA CCAAACTGCA  | 10200 |
| AGGCACACAG TTTGAAACCA CACTGGGTGG CGCAACCATA CGCGCAGGCG TAGGTGAGCA  | 10260 |
| GGCACGGGCA GATGCCAAGA TTATCCTCGA AGGGATCAAA AGCAGCATCC ACACAGAAAC  | 10320 |
| CSTGAGCAGC AGCAAATCTA CTCTATGGCA AAAACAGGCA GGACGGGGCA GTAACATCGA  | 10380 |
| AACCTTGCAA TTGCCGAGIT TCACCGGTCC CGTTGCGCCC GTACTGTCCG CACCCGGCGG  | 10440 |
| TTACATTGTC GACATTCCGA AAGGCAATCT GAAAACCCAA ATCGAAACCC TCACCAAGCA  | 10500 |
| GCCCGAGTAT GCTTATTTGA AACAACTTCA AGTTGCGAAA AACATCAACT GGAATCAGGT  | 10560 |
| GCAGCTTGCT TACGATAAAT GGGACTACAA ACAGGAGGGC ATGACACCCG CAGCAGCAGC  | 10620 |
| TGTCGTCGTT ATCGTCGTAA CCGTATTGAC CTACGGTGCA CTGTCCGCCC CGGCAGCCGC  | 10680 |
| CGGAACGGCG GGCGCGGCAG GCGCAGGAGC GGGAGGAGCC GCAGCAGGAA CGGCAGCCGG  | 10740 |
| AACTGGAGTA GCAGCAGGAA CGGCAGCCAC AACCGGAGTA GCAGCAGGCA CATCAGCTGC  | 10800 |

| AGCTATCACC          | ACAGCCGCAG | GCAAAGCCGC | ACTGGCCAGT | CTCGCCAGCC | AAGCCGCAGT | 10860 |
|---------------------|------------|------------|------------|------------|------------|-------|
| TTCCCTCATC          | AACAACAAAG | GAGACATAAA | CCATACCCTG | AAAGAACTGG | GCAAAAGCAG | 10920 |
| CACCGTCAGA          | CAGGCCGCÇA | CCGCCGCCGT | AACCGCAGGC | GTACTGCAGG | GCATAAGCGG | 10980 |
| GCTGAACACC          | CAAGCAGCCG | AAGCCGTCAG | CAAACATTTT | CACAGTCCCG | CAGCAGGCAA | 11040 |
| ACTGACCGCT          | AACCTGATCA | ACAGCACCGC | TGCCGCAAGT | GTCCATACCG | CCATCAACGG | 11100 |
| CGGCAGCCTG          | AAAGACAACT | TGGGCGATGC | CGCACTGGGT | GCGATAGTCA | GTACCGTACA | 11160 |
| CGGAGAAGTA          | GCGAGCAAAA | TCAAATTTAA | TCTCAGCGAA | GACTACATTG | CCCACAAGAT | 11220 |
| AGCCCATGCC          | GTAGCAGGCT | GTGCATCGGC | GGTAGCAAAT | AAAGGCAAAT | GTCGGGACGG | 11280 |
| CGCAATCGGC          | GCGGCAGTCG | GCGAGATGGT | GGGAGAAACC | CTGTTGGACG | GACGCGATGT | 11340 |
| AGGCAAACTG          | TCACCCCAAG | AACGCCAAAA | AGTCATAGCC | TACTCGCAGA | TTATCGCAGG | 11400 |
| CAGCGCAGTG          | GCATTGGTTA | AAGGGGATGT | GAATACGGCG | GTGAATGCGG | CTACTGTGGC | 11460 |
| agtggagaat          | AATAGTCTTT | TAGCTCGCAG | GAGGGTAAAT | ATACGTTGGA | CTCCGCGACA | 11520 |
| AGAATTGGAA          | CATGAATATG | CCATTCTTGA | AATCCAGGCC | ATTACCAATC | AAATCCGAAG | 11580 |
| GCTGGATCCG          | AAATTTAACG | GGATTGCTAT | TCTGAGGACT | CCTGGAGAGC | CGTGGACAAG | 11640 |
| ACATGATGTA          | CAAACATACA | GGCAATATTA | TAATCAATTA | AGGGAATCCA | GAGGCTTTGC | 11700 |
| TGTTGAACCA          | ATTTATAGAA | TCAGGATAAA | CAACGGCAAT | GAATTTAACC | GTATCATGTC | 11760 |
| A <b>TCAAAATA</b> C | CCTTATAATG | AGCTTTATGT | AGCCAATCCT | AAATCGGCGA | CGGGGTATTT | 11820 |
| TAGGGTAGAT          | TCGTATGATC | CTGCGACAAG | GGAAATTATT | TCAAGAAAAT | TTACCCAATT | 11880 |
| TTCTCAAATC          | CAAGAAAGTA | CGGGGATTGG | TTATATCAAG | GAGGCTGTTA | GAAAATATAG | 11940 |
| CCCTGGTACT          | GTCATTTCCA | ATGTTCCAAG | TACACCTACT | ACGATAAGAG | GAAGAAAGCT | 12000 |
| TGAAGGAAAA          | CTTATTTTAG | AAGTTCCTGC | TCAGGTCAAT | CCAATTCCAC | AATCIGTATT | 12060 |
| AAGGGCGGCA          | CAAGAAGAAA | ATGTTATCAT | TAGAGATACA | ACAGGAAGGA | TTTACAAATG | 12120 |
| AAGAAAGATA          | TTTTTATTG  | TGAGCAGTGG | TCTTATGGTT | ATAAGAGACT | TCATAAGCCT | 12180 |

| HTTCTGAGA AACAAGCTGA GGAAAAACAT CTTAAAGGGG AGTTATATAC TGCCGTAATA  | 12240 |
|---|-------|
| GGTTCGGCGA CACAACCTGA ATATGTAATT ACCTTGCGAG AGGAAGTAGG TTTTTTTTCG | 12300 |
| GTABATTTTT TCGATABATT TGGABGGGAT TATTTABCCC ATCABTTTCA ABBATATTCC | 12360 |
| AATTCGAATT ATTATTTTCT TTCTATGGCT GTATGGAGAG ATTATATAAC TTTGGAATCT | 12420 |
| CATGACTTAG CAGAAGGATA TACTTATTTC TTCAATGAAA ATACGGATGA TTGCTATGTT | 12480 |
| TTGAAACAAG ATTITATTAA TAATGAGCGA TATGAAAAAA CAGAATTATA TTCCCAAAAA | 12540 |
| GATAAGGTAA ITCTATTTCC AAAGTTTGGT GAATATGATT TGGTGTTAAA TCCGGACATT | 12600 |
| ATTTAATTAA GTTTTAAGGC CGTCTGAAAA AAATTTCAAA CGGCTTTTAT TATTGGGTTT | 12660 |
| GGAATCTGAG GATAAAGCTG ATAAAAACCA GGAAATTATC AGATTGCTAT ATACGTATTG | 12720 |
| TTGTACAGAC TAAAGGCAGC AATCAAATCA CTATTGCTTA CCCACAAAAA TAAATTGATT | 12780 |
| ATATGGAATA ATCATGAATA AGAGAATGAA AATGTGTCCT GCTTGTCAAC AAGGCTATCT | 12840 |
| CTACCATTCG AAACCTAAAT ATCTTCATGA TGAAATTATT CTGTGTGATG AATGCGATGC | 12900 |
| AGTATGGCTC AAAGGTATGA ATATATTITA TGGAGAATAT GAAAAAGATT TITATTCITA | 12960 |
| TGTTCCTTTC ATGGAATCCC AAGGTATAAC GAGTGAATGT ATTTGGGAAG GAGATTTGTT | 13020 |
| TGATCATCCA TATTATGAAG ATGAAAACTC AAATGATATG GATTGATGGA AATTTTAAGC | 13080 |
| CTGCGTAGGT ACGATTAGCC ATCAAACGGC GTAATCATAC GCAAGATTAT CAACAGAGAG | 13140 |
| GGCTGGCAGC GATATACCAC CCACAAGATT GCCCATGCCA TAGCGGGCTG TGCGGCAGCG | 13200 |
| GCGGCGAATA AGGGCAAGTG TCAGGATGGT GCGATAGGCG CTGCAGTCGG TGAGATTGTT | 13260 |
| GGTGAGGCTT TGGTTAAGAA TACTGATTTC AGTCGTATGA GTGCGACCGA AATCGAAAAA | 13320 |
| GCTAAAGCGA AGATTACTGC CTATTCAAAA CTGGTTGCCG GCACTGCGTC TGCCGTTGTA | 13380 |
| GGCGGGGATG TGAATACAGC GGCGAATGCG GCACAGATAG CGGTGGAGAA TAATACTTTG | 13440 |
| TATCCTAGAT GCGTTGGTGC AAAGTGTGAT GAATTTCAAA AGGAACAACA AAAATGGATA | 13500 |

77 CGTGAAAATC CTGAAGAATA TCGAGAAGTT TTGCTTTTTC AGACAGGATT TATTCCAATT 13560 ATCGGTGATA TACAGAGTTT TGTACAAGCA CAGACCGCTG CCGATCACCT GTTTGCTTTG 13620 CTGGGTGTGG TTCCGGGTAT CGGTGAATCG ATACAGGCCT ATAAAGTAGC GAAAGCGGCA 13680 AAAAATTTAC AAGGCATGAA AAAAGCCTTG GACAAGGCAG CAACCGTTGC CACTGCACAG 13740 GGCTATGTCA GCAAAACCAA AATCAAAATC GGTCAAACTG AATTAAGGGT TACTGCAGCA 13800 ACTGACAAAC AATTGCTGAA AGCTATTGGC GAAGGAAGGG ACACGACAGG TAAAATGACC 13860 GAGCAGTTAT TTGACTCTTT AGCTAAACAA AATGGCTTCA GAGTGCTTTC GGGCGGCAAA 13920 TACGGCGGAA ATAACGGTTT TGATCATGTA TGGCAGGCTG CCGATGGTAG TGTCGTTTTG 13980 ATTGTAGAAA GTAAGCAGAT TAGGAACGGT ACGGTACAGC TGAATCCGAA TGGTGCGGGT 14040 GGATATACGC AAATGAGTGA GGATTGGATT AGACAAGTTT TAGATCAATT ACCCGATGGT 14100 AGTICCCGCTA AAGCTGCTGT CTTCAAAGCA AATAAGAACG GCACATTAAA AACAGCAATA 14160 GCAGGCGTTG ATCGTCAAAC AGGTAAGGCC GTTATTCTTC CTGTCAAAGT TCCTTCTAAA 14220 ACCAATATAA GGAGATAACA ATGGGGCACA ATATGATGAC CACCCAAAAA TGGTATGAGC 14280 ATATTACTAA TGTAATCATA GGCAATACTG CTAATTTCAA TAGCGGTTGC CTTGACTCTA 14340 TAGATTATGT AGATGAAAGA AAAGGCGTTC CGCTTGCAGC TATGCAACAT ATTTTCATGG ACGITAGAGC TGCAGCITCC CATGCCTATC TATTITGAACA TGATCTTAAG AAATTCAAGC 14460 AATATGCTTA TGTTGCAGGA AAGCTGGGGG TTTTGCTGAG TGTAAATTCT ACAGACCCTG 14520 AACCCTTCTT CTTTCCCTGT GACATGCTCA ACATTCAAAA TCCGATGTTT CTGATGCTGA TGAGCGACAG CCCACAGCTG CGTGAGTTTC TGGTGCGCAA TATCGACAAC ATCGCCAACG ATACAGAAGC CITTATAAAC CGCTACGACC TCAACCGGCA TATGATITAC AATACTCTGC 14700 TGATGGTGGA GGGTAAGCAG CTTGATCGGT TGAAACAACG TAGCGAGAAA GTCTTGGCGC 14760 ATCCCACCCC TAGCAAATGG CTGCAAAAGC GGTTGTACGA TTACCGCTTC TTCCTCGCTT 14820 TCGCCGAACA GGATGCCGAG GCAATGAAAG CCGCCTTAGA GCCGCTTTTC GATAAAAAA 14880

78

| CCGCGCGTAT | GGCTGCCAAA | GAAACATTGT | CCTATTTCGA | TTTCTACCTG | CAGCCGCAAA | 14940 |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-------|
| TOGTTACCTA | CGCCAAAATC | GCATCCATGC | ACGGTTTCGA | TTTGGGCATA | GATCAAGAAA | 15000 |
| TCTCACCGAG | GGATTTGATT | GTT:ACGATC | CGCTGCCGGC | AGACGAATAT | CAAGACATCT | 15060 |
| TCGATTTTAT | GAAACAGTAT | GACTTGTCTT | ACCCGTATGA | ATATCTGCAG | GATTGGATAG | 15120 |
| ATTACTATAC | GTTCAAAACC | GATAAGCTGG | TATTTGGTAA | CGCGAAGCGA | GAGTGAGCCG | 15180 |
| TAAAACTCTG | AGCTCCTGTT | TTATAGATTA | CAACTTTAGG | CCGTCTTAAA | GCTGAAAGAT | 15240 |
| TTTCGAAAGC | TATAAATTGA | AGCCCTTCCA | CAGTACATAG | ATCTGTGTTG | TGGCGGGGCT | 15300 |
| TTACCACGCT | GATTGCCGGA | GAAGAACTCA | ACCTGCTGGC | AAAACAAGGC | ATGAGATCTT | 15360 |
| TGCAATAACA | TGAGTTGAGA | CCTTTGCAAA | AAAGCCCTTC | CCCGACATCC | GAAACCCAAA | 15420 |
| CACAGGATTT | CSGCTGTTTT | CGTACCAAAT | ACCTCCTAAT | TTTACCCAAA | TACCCCCTTA | 15480 |
| ATCCTCCTCG | GACACCCGAT | AATCAGGCAT | CCGGGCTGCC | TTTTAGGCGG | CAGCGGGCGC | 15540 |
| ATTTAGCCTG | TTGGCCGCTT | TCAACAGGTT | CAAACACATC | GCCTTCAGGT | GGCTTTGCGC | 15600 |
| ACTCACTTTG | TCATTTCCAA |            |            |            |            | 15620 |

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 37:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 580 acides aminés
      - (B) TYPE: acide aminé
      - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
  - (1x) CARACTERISTIQUE:
    - (A) NOM/CLE: Protein
    - (B) EMPLACEMENT:1..580
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 37:

Met Lys Phe Phe Pro Ala Pro Cys Leu Leu Val Ile Leu Ala Val Ile 1 5 10 15

|            |            |            |            |            |            |            |            | 79         |            |            |            |            |            |            |            |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|
| Pro        | Ləu        | Lys        | Thr<br>20  | Ləu        | Ala        | Ala        | Asp        | Glu<br>25  | Asn        | Asp        | Ala        | Glu        | Leu<br>30  | Ilə        | λrg        |
| Sər        | Met        | Gin<br>35  | Arg        | Gln        | Gln        | His        | Ile<br>40  | Asp        | Ala        | Glu        | Leu        | Leu<br>45  | Thr        | Хsр        | Ala        |
| Asn        | Val<br>50  | Arg        | Phe        | Glu        | Gln        | Pro<br>55  | Leu        | Glu        | Lys        | Asn        | Asn<br>60  | Tyr        | Val        | Leu        | Ser        |
| Glu<br>65  | Ąsp        | Glu        | Thr        | Pro        | Cys<br>70  | Thr        | Arg        | Val        | Asn        | Туг<br>75  | Ile        | Ser        | Leu        | Asp        | 80<br>Yeb  |
| Lys        | Thr        | Ala        | Arg        | Lys<br>85  | Phe        | Ser        | Phe        | Leu        | Pro<br>90  | Ser        | Val        | Leu        | Met        | Lys<br>95  | Glu        |
| Thr        | Ala        | Phe        | Lys<br>100 | Thr        | Gly        | Met        | Cys        | Leu<br>105 | Gly        | Ser        | Asn        | Asn        | Leu<br>110 | Ser        | Arg        |
| Leu        | Gln        | Lys<br>115 | Ala        | Ala        | Gln        | Gln        | Ile<br>120 | Leu        | Ile        | Val        | Arg        | Gly<br>125 | Tyr        | Leu        | Thr        |
| Ser        | Gln<br>130 | Ala        | Ile        | Ile        | Gln        | Pro<br>135 | Gln        | Asn        | Met        | Asp        | Ser<br>140 | Gly        | Ile        | Leu        | Lys        |
| Leu<br>145 | Arg        | Val        | Ser        | Ala        | Gly<br>150 | Glu        | Ile        | Gly        | Asp        | Ile<br>155 | Arg        | Tyr        | Glu        | Glu        | Lys<br>160 |
| Arg        | Asp        | Gly        | Lys        | Ser<br>165 | Ala        | Glu        | Gly        | Ser        | Ile<br>170 | Ser        | Ala        | Phe        | Asn        | Asn<br>175 | Lys        |
| Phe        | Pro        | Ləu        | Tyr<br>180 | Arg        | Asn        | Lys        | Ile        | Leu<br>185 | Asn        | Leu        | Arg        | Asp        | Val<br>190 | Glu        | Gln        |
| Gly        | Leu        | Glu<br>195 | Asn        | Leu        | Arg        | Arg        | Leu<br>200 | Pro        | Ser        | Val        | Lys        | Thr<br>205 | Asp        | Ile        | Gln        |
| Ile        | Ile<br>210 | Pro        | Ser        | Glu        | Glu        | Glu<br>215 | Gly        | Lys        | Ser        | Asp        | Leu<br>220 | Gln        | Ile        | Lys        | Trp        |
| Gln<br>225 | Gln        | Asn        | Lys        | Pro        | 11e<br>230 | Arg        | Phe        | Ser        | Ile        | Gly<br>235 | Ile        | Asp        | Asp        | Ala        | Gly<br>240 |
| Gly        | Lys        | Thr        | Thr        | Gly<br>245 | Lys        | Туг        | Gln        | Gly        | Asn<br>250 | Val        | Ala        | Leu        | Ser        | Phe<br>255 | Asp        |

| As  | n Pr        | o Le       | u G1<br>26 |            | u Sə | r Asi        | Let   | 26  |            | r Va | l Sə  | г Ту       | r Gl<br>27 |            | g Gly        |  |
|-----|-------------|------------|------------|------------|------|--------------|-------|-----|------------|------|-------|------------|------------|------------|--------------|--|
| Le  | u Va        | 1 Hi<br>27 |            | s Th       | r As | p Lat        | 280   |     | Al.        | a Th | r Gl  | y Th<br>28 |            | u Th       | r Glu        |  |
| Sə  | r Gl<br>29  | y Sə<br>O  | rλr        | g Sə       | г Ту | r Ser<br>295 |       | His | ту:        | r Se | r Va: |            | o Vai      | l Ly       | s Lys        |  |
| Tr: | p Le        | u Ph       | e Sa:      | r Phe      | 310  |              | Asn   | Gly | His        | 315  |       | r His      | s Glu      | ı Al       | a Thr<br>320 |  |
|     |             |            |            | 325        | 5    |              |       |     | 330        | )    |       |            |            | 335        |              |  |
|     |             |            | 340        | )          |      |              |       | 345 |            |      |       |            | 350        |            | Thr          |  |
|     |             | 355        |            |            |      |              | 360   |     |            |      |       | 365        |            |            | Asp          |  |
|     | 370         |            |            |            |      | Gln<br>375   |       |     |            |      | 380   |            |            |            |              |  |
| 385 |             |            |            |            | 390  | Tyr          |       |     |            | 395  |       |            |            |            | 400          |  |
|     |             |            |            | 405        |      | Thr          |       |     | 410        |      |       |            |            | 415        |              |  |
|     |             |            | 420        |            |      | Thr          |       | 425 |            |      |       |            | 430        |            |              |  |
|     |             | 435        |            |            |      |              | 440   |     |            |      |       | 445        |            |            |              |  |
|     | 450         |            |            |            |      | Ala<br>455   |       |     |            |      | 460   |            |            |            |              |  |
| 465 |             |            |            |            | 470  | Leu :        |       |     |            | 475  |       |            |            |            | 480          |  |
| GIÀ | ₽n <b>e</b> | ASP        | Gly        | Glu<br>485 | Gln  | Ser 1        | Leu I |     | 31y<br>490 | Glu  | Arg   | Gly        |            | Tyr<br>495 | Trp          |  |

81

Gln Asn Thr Leu Thr Trp Tyr Phe His Pro Asn His Gln Phe Tyr Leu \$500\$ \$505\$ \$510

- Gly Ala Asp Tyr Gly Arg Val Ser Gly Glu Ser Ala Gln Tyr Val Ser 515 520 525
- Gly Lys Gin Leu Met Gly Ala Vai Val Gly Phe Arg Gly Gly His Lys 530 535 540
- Val Gly Gly Met Phe Ala Tyr Asp Leu Phe Ala Gly Lys Pro Leu His 545 550 555 560

Lys Pro Lys Gly Phe Gln Thr Thr Asn Thr Val Tyr Gly Phe Asn Leu \$565\$ \$570\$

Asn Tyr Ser Phe

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 38:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 1981 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (11) TYPE DE MOLECULE: peptide
  - (ix) CARACTERISTIQUE:
    - (A) NOM/CLE: Peptide
    - (B) EMPLACEMENT:1..1981
  - (x1) DESCRIPTION DE LA SECUENCE: SEO ID NO: 38:

Met Asn Lys Gly Leu His Arg Ile Ile Phe Ser Lys Lys His Ser Thr 1  $\phantom{\bigg|}$  5  $\phantom{\bigg|}$  10  $\phantom{\bigg|}$  15

Met Val Ala Val Ala Glu Thr Ala Asn Ser Gln Gly Lys Gly Lys Gln
20 25 30

Ala Gly Ser Ser Val Ser Val Ser Leu Lys Thr Ser Gly Asp Leu Cys 35 40 45

82

Gly Lys Lau Lys Thr Thr Lau Lys Thr Lau Val Cys Sar Lau Val Sar 50 55 60

Leu Ser Met Val Leu Pro Ala His Ala Gln Ile Thr Thr Asp Lys Ser 65 70 75 80

Ala Pro Lys Asn Gin Gin Val Val Ile Leu Lys Thr Asn Thr Gly Ala 85 90 95

Pro Leu Val Asn Ile Gln Thr Pro Asn Gly Arg Gly Leu Ser His Asn 100 105 110

Arg Tyr Thr Gin Phe Asp Val Asp Asn Lys Giy Ala Val Leu Asn Asn 115 120 125

Asp Arg Ash Ash Pro Phe Leu Val Lys Gly Ser Ala Gln Leu Ile 130 \$135\$

Leu Asn Glu Val Arg Gly Thr Ala Ser Lys Leu Asn Gly Ile Val Thr 145 150 155 160

Val Gly Gly Gln Lys Ala Asp Val Ile Ile Ala Asn Pro Asn Gly Ile  $165 \hspace{1.5cm} 170 \hspace{1.5cm} 175$ 

Thr Val Asn Gly Gly Gly Phe Lys Asn Val Gly Arg Gly Ile Leu Thr 180 185 190

Ile Gly Ala Pro Gin Ile Gly Lys Asp Gly Ala Leu Thr Gly Phe Asp 195 200 205

Val Arg Glm Gly Thr Leu Thr Val Gly Ala Ala Gly Trp Asm Asp Lys 210 215 220

Gly Gly Ala Asp Tyr Thr Gly Val Leu Ala Arg Ala Val Ala Leu Gln 225 235 240

Gly Lys Leu Gin Gly Lys Asn Leu Ala Val Ser Thr Gly Pro Gin Lys 245 250 250

Val Asp Tyr Ala Ser Gly Glu Ile Ser Ala Gly Thr Ala Ala Gly Thr 260 265 270

Lys Pro Thr Ile Ala Leu Asp Thr Ala Ala Leu Gly Gly Met Tyr Ala 275 280 285

| Asp        | Ser<br>290 |            | Thr        | Leu        | Ile        | Ala<br>295        | Asn        | Glu        | Lys        | Gly        | Val<br>300 |            | Val        | Lys        | Asn        |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-------------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|
| Ala<br>305 | Gly        | Thr        | Ləu        | Glu        | Ala<br>310 |                   | Lys        | Gln        | Leu        | Ile<br>315 | Val        | Thr        | Ser        | Ser        | G1y<br>320 |
| Arg        | Ilə        | Glu        | λsn        | Ser<br>325 | Gly        | Arg               | Ile        | Ala        | Thr<br>330 | Thr        | Ala        | Asp        | Gly        | Thr<br>335 | Glu        |
| Ala        | Ser        | Pro        | Thr<br>340 | Tyr        | Leu        | Ser               | Ilə        | Glu<br>345 | Thr        | Thr        | Glu        | Lys        | Gly<br>350 | Ala        | λla        |
| Gly        | Thr        | Phe<br>355 | Ile        | Ser        | Asn        | Gly               | Gly<br>360 | Arg        | Ile        | Glu        | Ser        | Lys<br>365 | Gly        | Ləu        | Leu        |
| Val        | Ile<br>370 | Glu        | Thr        | Gly        | Glu        | <b>Asp</b><br>375 | Ile        | Ser        | Leu        | Arg        | Asn<br>380 | Gly        | Ala        | Val        | Val        |
| Gln<br>385 | Asn        | Asn        | Gly        | Ser        | Arg<br>390 | Pro               | Ala        | Thr        | Thr        | Val<br>395 | Leu        | Asn        | Ala        | Gly        | His<br>400 |
| Asn        | Leu        | Val        | Ile        | Glu<br>405 | Ser        | Lys               | Thr        | Asn        | Val<br>410 | Asn        | Asn        | Ala        | Lys        | Gly<br>415 | Ser        |
|            |            |            | 420        |            | •          | ĺ                 | •          | 425        |            | Ile        |            | ·          | 430        |            |            |
|            |            | 435        |            |            |            | -                 | 440        |            |            | Lys        |            | 445        |            |            |            |
|            | 450        |            |            | ·          |            | 455               |            |            |            | Val        | 460        |            |            |            |            |
| 465        |            |            | ·          |            | 470        |                   |            |            |            | Ala<br>475 |            |            |            |            | 480        |
|            |            |            | ĺ          | 485        |            |                   |            |            | 490        | Thr        |            |            |            | 495        |            |
|            |            | •          | 500        |            |            | ·                 |            | 505        |            | Gly        | ·          |            | 510        |            |            |
| Leu        | Leu        | Ala<br>515 | Asp        | Asp        | Asn        | Ile               | Thr<br>520 | Ala        | Lys        | Thr        | Thr        | Asn<br>525 | Leu        | Asn        | Thr        |

| Pr         | 5 G L      |            | n Le        | u Ty       | r Va         | 1 Hi:      |            | r Gl       | у Lу       | s As       | P Lə<br>54 |            | n Le         | u As       | n Va       |
|------------|------------|------------|-------------|------------|--------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|--------------|------------|------------|
| Asp<br>545 |            | s As       | p Le        | u Se       | r Ala<br>550 |            | a Se       | r Il       | e Hi       | s Le       |            | s Se       | r As         | P As       | n Al.      |
| Ala        | Hi:        | s Il       | e Th        | r G1:      |              | Sei        | r Ly:      | s Th       | r Lə<br>57 | u Thi      | r Ala      | s Ser      | r Lys        | 5 As       |            |
| Gly        | √Va;       | l G1       | u Al.<br>58 |            | / Leu        | l Let      | ı Ası      | 7 Va<br>58 |            | r Ası      | Thr        | · Ası      | 1 Let<br>590 |            | Th:        |
| Asn        | Ser        | - G1<br>59 |             | ı Lei      | ı His        | Ile        | 600        |            | a Ala      | a Lys      | Gly        | 609        |              | Glr        | ı Ləu      |
| Arg        | Asr<br>610 |            | r Lys       | S Leu      | ı Asn        | Ala<br>615 |            | Lys        | s Ala      | 1 Leu      | Glu<br>620 |            | Thr          | Ala        | Leu        |
| G1n<br>625 | Gly        | ' ÀSI      | ı Ile       | Val        | Ser<br>630   | Asp        | Gly        | Leu        | His        | 635        |            | Ser        | Ala          | Asp        | Gly<br>640 |
| His        | Val        | Ser        | Leu         | Leu<br>645 |              | Asn        | Gly        | Asn        | Ala<br>650 | Asp        | Phe        | Thr        | Gly          | His        |            |
| Thr        | Leu        | Thr        | Ala<br>660  |            | Ala          | Asp        | Val        | Asn<br>665 |            | Gly        | Ser        | Val        | Gly<br>670   | Lys        | Gly        |
| Arg        | Leu        | Lys<br>675 |             | Asp        | Asn          | Thr        | Asn<br>680 | Ile        | Thr        | Ser        | Ser        | Ser<br>685 | Gly          | Asp        | Ile        |
| Thr        | Leu<br>690 | Val        | Ala         | Gly        | Asn          | Gly<br>695 | Ile        | Gln        | Leu        | Gly        | Asp<br>700 | Gly        | Lys          | Gln        | Arg        |
| Asn<br>705 | Ser        | Ile        | Asn         | Gly        | Lys<br>710   | His        | Ile        | Ser        | Ile        | Lys<br>715 | Asn        | Asn        | Gly          | Gly        | Asn<br>720 |
| Ala        | Asp        | Leu        | Lys         | Asn<br>725 | Leu          | Asn        | Val        | His        | Ala<br>730 | Lys        | Ser        | Gly        | Ala          | Leu<br>735 | Asn        |
| lle        | His        | Ser        | Asp<br>740  | Arg        | Ala          | Leu        | Ser        | Ile<br>745 | Glu        | Asn        | Thr        | Lys        | Leu<br>750   | Glu        | Ser        |
| Chr        | His        | Asn<br>755 | Thr         | His        | Leu          |            | Ala<br>760 | Gln        | His        | Glu        |            | Val<br>765 | Thr          | Leu        | Asn        |

| Glr        | 770        |            | Ala        | Tyr        | Ala        | His<br>775 |             | His        | Ləu        | Ser        | 780        |             | Gly        | / Sər      | Gln        |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-------------|------------|------------|------------|------------|-------------|------------|------------|------------|
| Ile<br>785 |            | Gln        | Asn        | ı Asp      | Lys<br>790 | Leu        | Pro         | Sər        | Ala        | Asn<br>795 | Lys        | Leu         | Val        | . Ala      | Asn<br>800 |
| Gly        | Val        | Leu        | Ala        | Leu<br>805 |            | Ala        | Arg         | Tyr        | Ser<br>810 |            | Ile        | Ala         | Asp        | Asn<br>815 | Thr        |
| Thr        | Leu        | Arg        | Ala<br>820 |            | Ala        | Ilə        | Asn         | Ləu<br>825 | Thr        | Ala        | Gly        | Thr         | Ala<br>830 |            | Val        |
| Lys        | Arg        | Gly<br>835 | Asn        | Ile        | Asn        | Trp        | Ser<br>840  | Thr        | Val        | Ser        | Thr        | Lys<br>845  | Thr        | Leu        | Glu        |
| Asp        | Asn<br>850 |            | Glu        | Leu        | Lys        | Pro<br>855 | Leu         | Ala        | Gly        | Arg        | Leu<br>860 | Asn         | Ile        | Glu        | Ala        |
| Gly<br>865 | Ser        | Gly        | Thr        | Leu        | Thr<br>870 | Ile        | Glu         | Pro        | Ala        | Asn<br>875 | Arg        | Ile         | Ser        | λla        | His<br>880 |
| Thr        | Asp        | Leu        | Ser        | Ile<br>885 | Lys        | Thr        | Gly         | Gly        | Lys<br>890 | Leu        | Leu        | Leu         | Ser        | Ala<br>895 | Lys        |
| Gly        | Gly        | Asn        | Ala<br>900 | Gly        | Ala        | Pro        | Ser         | Ala<br>905 | Gln        | Val        | Ser        | Ser         | Leu<br>910 | Glu        | Ala        |
| Lys        | Gly        | Asn<br>915 | Ile        | Arg        | Leu        | Val        | Thr<br>920  | Gly        | Glu        | Thr        | Asp        | Leu<br>925  | Arg        | Gly        | Ser        |
| Lys        | Ile<br>930 | Thr        | Ala        | Gly        | Lys        | Asn<br>935 | Leu         | Val        | Val        | Ala        | Thr<br>940 | Thr         | Lys        | Gly        | Lys        |
| Leu<br>945 | Asn        | Ile        | Glu        | Ala        | Val<br>950 | Asn        | Asn         | Ser        | Phe        | Ser<br>955 | Àsn        | Tyr         | Phe        | Pro        | Thr<br>960 |
| Gln        | Lys        | Ala        | Ala        | G1u<br>965 | Leu        | ÀSN        | Gln         | Lys        | Ser<br>970 | Lys        | Glu        | Leu         | Glu        | Gln<br>975 | Gln        |
| Ile        | Ala        | Gln        | Leu<br>980 | Lys        | Lys        | Ser        | Ser         | Pro<br>985 | Lys        | Ser        | Lys        | Leu         | Ile<br>990 | Pro        | Thr        |
| Ləu        | Gln        | Glu<br>995 | Glu        | Arg        | Asp        | Arg        | Leu<br>1000 | Ala        | Phe        | Туг        | Ile        | Gln<br>1005 |            | Ile        | Asn        |

86

|                     |                            |                   | 00               |                   |                  |                     |           |
|---------------------|----------------------------|-------------------|------------------|-------------------|------------------|---------------------|-----------|
| Lys Glu Va<br>1010  | l Lys Gly                  | Lys Lys<br>1015   |                  | Gly Lys           | Glu Tyr<br>1020  | Leu Gln A           | la        |
| Lys Lau Sa<br>1025  | r Ala Gln                  | Asn Ile<br>1030   | Asp Leu          | Ile Ser<br>103    |                  |                     | lu<br>040 |
| Ile Ser Gl          | y Ser Asp<br>10 <b>4</b> 5 |                   | Ala Ser          | Lys Lys<br>1050   | Leu Asn          | Leu His A           | la        |
| Ala Gly Va          | l Leu Pro<br>1060          | Lys Ala           | Ala Asp<br>106   |                   | Ala Ala          | Ala Ile Le<br>1070  | ∍u        |
| Ile Asp Gly         |                            |                   | Tyr Glu<br>1080  | Ile Gly           | Lys Pro<br>1085  |                     | /S        |
| Ser His Tyr<br>1090 | Asp Lys                    | Ala Ala :<br>1095 | Leu Asn          |                   | Ser Arg<br>1100  | Leu Thr Gl          | у         |
| Arg Thr Gly         |                            | Ile His .<br>1110 | Ala Ala          | Ala Ala<br>1115   |                  |                     | g<br>20   |
| Ile Ile Ile         | Gly Ala :                  | Ser Glu :         |                  | Ala Pro<br>1130   | Ser Gly          | Ser Ile As<br>1135  | p         |
| Ile Lys Ala         | His Ser A                  | Asp Ile \         | /al Leu<br>1145  |                   |                  | Asn Asp Al.<br>1150 | a         |
| Tyr Thr Phe         |                            |                   | Gly Lys          | Ser Gly I         | Lys Ile<br>1165  | Ile Arg Ly:         | s         |
| Thr Lys Phe<br>1170 | Thr Ser T                  | hr Arg A          | sp His i         |                   | 4et Pro 2        | Ala Pro Val         | 1         |
| Glu Leu Thr<br>1185 |                            | ly Ile T<br>190   | hr Leu (         | 31n Ala 0<br>1195 | Sly Gly A        | ksn Ile Glu<br>120  |           |
| Ala Asn Thr         | Thr Arg P                  | he Asn A          |                  | la Gly L<br>210   | ys Val T         | Thr Leu Val         |           |
| Ala Gly Glu         | Glu Leu G<br>1220          | ln Leu L          | eu Ala 0<br>1225 | ilu Glu G         |                  | lis Lys His<br>230  |           |
| Glu Leu Asp<br>1235 |                            |                   | rg Arg F<br>240  | he Ile G          | ly Ile L<br>1245 | ys Val Gly          |           |

|                         |                     | 07                    |                         |                 |
|-------------------------|---------------------|-----------------------|-------------------------|-----------------|
| Lys Ser Asn Tyr<br>1250 | Sər Lys Asn<br>125  |                       | Glu Thr Lys Let<br>1260 | Pro Val         |
| Arg Val Val Ala<br>1265 | Gln Thr Ala<br>1270 |                       | Ser Gly Trp Asp<br>1275 | Thr Val<br>1280 |
| Leu Glu Gly Thr         | Glu Phe Lys         | Thr Thr Leu A         | Ala Gly Ala Asp         | Ile Gln<br>1295 |
| Ala Gly Val Gly<br>130  |                     | Arg Val Asp A         | Ala Lys Ile Ile<br>131  |                 |
| Gly Ile Val Asm<br>1315 | Arg Ile Gin         | Ser Glu Glu I<br>1320 | Lys Leu Glu Thr<br>1325 | Asn Ser         |
| Thr Val Trp Glm         | Lys Gln Ala<br>133  |                       | Ser Thr Ile Glu<br>1340 | Thr Leu         |
| Lys Leu Pro Ser<br>1345 | Phe Glu Ser<br>1350 |                       | Pro Lys Leu Ser<br>1355 | Ala Pro<br>1360 |
| Gly Gly Tyr Ile         | Val Asp Ile<br>1365 | Pro Lys Gly A         | asn Leu Lys Thr         | Glu Ile<br>1375 |
| Glu Lys Leu Ser<br>138  |                     | Glu Tyr Ala T<br>1385 | Tyr Leu Lys Gln<br>139  |                 |
| Val Ala Lys Asn<br>1395 | Ile Asn Trp         | Asn Gln Val G         | in Leu Ala Tyr<br>1405  | Asp Arg         |
| Trp Asp Tyr Lys         | Gln Glu Gly<br>141  |                       | ala Gly Ala Ala<br>1420 | Ile Ile         |
| Ala Leu Ala Val<br>1425 | Thr Val Val         |                       | la Gly Thr Gly<br>435   | Ala Val<br>1440 |
| Leu Gly Leu Asn         | Gly Ala Ala<br>1445 | Ala Ala Ala T<br>1450 | hr Asp Ala Ala          | Phe Ala<br>1455 |
| Ser Leu Ala Ser<br>146  |                     | Val Ser Phe I<br>1465 | le Asn Asn Lys<br>147   |                 |
| Val Gly Lys Thr<br>1475 | Leu Lys Glu         | Leu Gly Arg S<br>1480 | er Ser Thr Val<br>1485  | Lys Asn         |

| 88   |  |
|--|--|
| Leu Val Val Ala Ala Ala Thr Ala Gly Val Ala Asp Lys Ile Gly Ala<br>1490 1495 1500      |  |
| Ser Ala Leu Asn Asn Val Ser Asp Lys Gln Trp Ile Asn Asn Leu Thr<br>1505 1510 1515 1520 |  |
| Val Asn Leu Ala Asn Ala Gly Ser Ala Ala Leu Ile Asn Thr Ala Val<br>1525 1530 1535      |  |
| Asn Gly Gly Sər Leu Lys Asp Asn Leu Glu Ala Asn Ile Leu Ala Ala<br>1540 1545 1550      |  |
| Leu Val Asm Thr Ala His Gly Glu Ala Ala Ser Lys Ile Lys Glm Leu<br>1555 1560 1565      |  |
| Asp Gln His Tyr Ile Val His Lys Ile Ala His Ala Ile Ala Gly Cys<br>1570 1580           |  |
| Ala Ala Ala Ala Ala Asn Lys Gly Lys Cys Gln Asp Gly Ala Ile Gly<br>1585 1590 1595 1600 |  |
| Ala Ala Val Gly Glu Ile Val Gly Glu Ala Leu Thr Asn Gly Lys Asn<br>1605 1610 1615      |  |
| Pro Asp Thr Leu Thr Ala Lys Glu Arg Glu Gln Ile Leu Ala Tyr Ser<br>1620 1625 1630      |  |
| Lys Leu Val Ala Gly Thr Val Ser Gly Val Val Gly Gly Asp Val Asn<br>1635 1640 1645      |  |
| Ala Ala Asn Ala Ala Glu Val Ala Val Lys Asn Asn Gln Leu Ser<br>1650 1655 1660          |  |
| Asp Lys Glu Gly Arg Glu Phe Asp Asn Glu Met Thr Ala Cys Ala Lys<br>1665 1670 1675 1680 |  |
| Gln Asn Asn Pro Gln Leu Cys Arg Lys Asn Thr Val Lys Lys Tyr Gln<br>1685 1690 1695      |  |
| Asn Val Ala Asp Lys Arg Leu Ala Ala Ser Ile Ala Ile Cys Thr Asp<br>1700 1705 1710      |  |
| Ile Ser Arg Ser Thr Glu Cys Arg Thr Ile Arg Lys Gln His Leu Ile<br>1715 1720 1725      |  |

|                         |                     | 89                     |                       |                 |
|-------------------------|---------------------|------------------------|-----------------------|-----------------|
| Asp Ser Arg Ser<br>1730 | Leu His Ser<br>173  | Sør Trp Glu Al<br>5    | a Gly Leu Ile<br>1740 | Gly Lys         |
| Asp Asp Glu Trp<br>1745 | Tyr Lys Leu<br>1750 | Phe Ser Lys Se         | or Tyr Thr Gla        | Ala Asp<br>1760 |
| Leu Ala Leu Glr         | Ser Tyr His<br>1765 | Leu Asn Thr Al         | a Ala Lys Ser         | Trp Leu<br>1775 |
| Gln Ser Gly Asn<br>178  |                     | Leu Ser Glu Tr<br>1785 | p Met Ser Asp<br>179  |                 |
| Tyr Thr Leu Ile<br>1795 | Ser Gly Val         | Asn Pro Arg Ph<br>1800 | e Ile Pro Ila<br>1805 | Pro Arg         |
| Gly Phe Val Lys<br>1810 | Gln Asn Thr         |                        | n Val Lys Tyr<br>1820 | Pro Glu         |
| Gly Ile Ser Phe<br>1825 | Asp Thr Asn<br>1830 |                        | s Leu Ala Asn<br>35   | Ala Asp<br>1840 |
| Gly Phe Ser Gln         | Glu Gln Gly<br>1845 | Ile Lys Gly Al<br>1850 | a Hís Asn Arg         | Thr Asn<br>1855 |
| Phe Met Ala Glu<br>186  |                     | Arg Gly Gly Ar<br>1865 | g Val Lys Ser<br>187  |                 |
| Gln Thr Asp Ile<br>1875 | Glu Gly Ile         | Thr Arg Ile Ly<br>1880 | s Tyr Glu Ile<br>1885 | Pro Thr         |
| Leu Asp Arg Thr<br>1890 | Gly Lys Pro<br>1899 |                        | e Lys Glu Ile<br>1900 | Ser Ser         |
| Ile Lys Thr Val         | Tyr Asn Pro<br>1910 | Lys Lys Phe Se         |                       | Ile Leu<br>1920 |
| Gln Met Ala Gln         | Asn Ala Ala<br>1925 | Ser Gln Gly Ty<br>1930 | r Ser Lys Ala         | Ser Lys<br>1935 |
| Ile Ala Gln Asn<br>194  | -                   | Lys Ser Ile Se<br>1945 | r Glu Arg Lys<br>195  |                 |
| Ile Gln Phe Ser<br>1955 | Glu Thr Phe         | Asp Gly Ile Ly<br>1960 | s Phe Arg Ser<br>1965 | Tyr Phe         |

90

Asp Val Asn Thr Gly Arg Ile Thr Asn Ile His Pro Glu 1970 1975 1980

- (3) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 39:
  - (1) CARACTERISTIQUES DE LA SECUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 143 acides amines
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: lineaire
  - (i1) TYPE DE MOLECULE: pentide
  - (1x) CARACTERISTIQUE:
    - (A) NOM/CLE: Peptide
    - (B) EMPLACEMENT:1..143
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 39:

Met Lys Asn Asn Ile Phe Leu Asn Leu Asn Lys Lys Ser Ile Asn Asn 1 5 10 15

Asn His Phe Val Ile Ser Ile Phe Phe Glu Thr Ile Tyr Gln Phe Glu 20 25 30

Thr Lys Asp Thr Leu Leu Glu Cys Phe Lys Asn Ile Thr Thr Gly \$35\$ \$40\$

His Phe Gly Val Ile Gly Ala Gin Tyr Glu Lys Ile Asp Ala Thr Arg 50  $$\,^{50}$ 

Trp Ile Gly Asp Tyr Glu Glu Val Asn Gly Phe Glu Tyr Ile Asp Lys 65 70 75 80

Ala Pro Ser Ile Tyr Phe Ser Val Gly Asp Asp Phe Asn Pro Glu Glu 85 90 95

Leu Ile Ile Pro Ile Asn Leu Ala Tyr His Tyr Phe Asn Ile Ala Ile 100 105 110

Ser Asp Phe Leu Ile Ala His Pro Glu Tyr Gln Lys Lys Cys Lys Glu 115 120 125

91

Ile Gln Lys Thr Tyr Sər Gln Thr Asn Cys Sər Leu His Glu Thr 130 \$135\$ 140

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 40:
  - (i) CARACTERISTICUES DE LA SEQUENCE.
    - (A) LONGUEUR: 833 acides aminés
      - (B) TYPE: acide amine
      - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
      - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (11) TYPE DE MOLECULE: peptide
  - (ix) CARACTERISTICUE:
    - (A) NOM/CLE: Peptide
    - (B) EMPLACEMENT: 1..833
  - (X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 40:
  - Val Leu Lys Thr Pro Pro Thr Leu Ala Ala Glu Leu Ser Gly Lys Thr 1 5 10 15
  - Gly Val Ser Ile Ser Ala Pro Tyr Ala Asn Glu Asn Ser Arg Ile Leu  $20 \hspace{1.5cm} 25 \hspace{1.5cm} 30$
  - Leu Ser Thr Thr Asp Ile Ser Ser Glu Asn Gly Lys Ile Lys Ile Gln 35 40 45
  - Ser Tyr Gly Asp Gln Tyr Tyr Tyr Ala Arg Gln Ser Glu Leu Tyr Thr 50 55 60
  - Phe Glu Arg Arg Ser Tyr Lys Thr Gly Lys Trp Tyr Asn Arg Lys His 65 70 75 80
  - Ile Thr Glu Val Lys Glu His Lys Asn Ala Lys Pro Asp Ala Val Asn 85 90 95
  - Leu Ser Ala Ser Gln Gly Ile Asp Ile Lys Ser Gly Gly Ser Ile Asp
  - Ala Tyr Ala Thr Ala Phe Asp Ala Pro Lys Gly Ser Ile Asn Ile Glu 115 120 125

| Ald        | 130        |            | ; Lys      | s Le       | ı Thr      | 135        |            | r Ala      | a va       | I GI        | 140             |              | u Ası      | ı Ty       | r As       |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-------------|-----------------|--------------|------------|------------|------------|
| Lys<br>145 |            | ı Ası      | Ser        | Glr        | 150        |            | J Ar       | J Arg      | g Ph       | e Lei<br>15 |                 | y Ile        | e Se:      | ту:        | 160        |
| Lγs        | : Ala      | His        | s Asp      | 165        | Thr        | Thr        | Gli        | ı Val      | 1 Me       |             | Th:             | r Ala        | a Leu      | 1 Pro      |            |
| Arg        | Val        | . Val      | . Ala      |            | Ser        | Ala        | ı Ası      | 185        |            | n Ser       | Gl <sub>y</sub> | / Tr         | 190        |            | Lys        |
| Leu        | Glm        | Gly<br>195 |            | Glm        | Phe        | Glu        | Thr<br>200 |            | Leu        | ı Gly       | Gly             | / Ala<br>205 |            | Ile        | Arç        |
| Ala        | Gly<br>210 |            | Gly        | Glu        | Gln        | Ala<br>215 |            | Ala        | ı Asp      | Ala         | Lys<br>220      |              | Ile        | Leu        | Glu        |
| G1γ<br>225 |            | Lys        | Ser        | Ser        | 11e<br>230 |            | Thr        | Glu        | Thr        | Val<br>235  |                 | Ser          | Ser        | Lys        | Ser<br>240 |
| Thr        | Leu        | Trp        | Gln        | Lys<br>245 | Gln        | Ala        | Gly        | Arg        | Gly<br>250 |             | ÀSN             | Ile          | Glu        | Thr<br>255 |            |
| Gln        | Leu        | Pro        | Ser<br>260 |            | Thr        | Gly        | Pro        | Val<br>265 |            | Pro         | Val             | Leu          | Ser<br>270 | Ala        | Pro        |
| Gly        | Gly        | Tyr<br>275 | Ile        | Val        | Asp        | Ile        | Pro<br>280 | Lys        | Gly        | Asn         | Leu             | Lys<br>285   | Thr        | Gln        | Ile        |
| Glu        | Thr<br>290 | Leu        | Thr        | Lys        | Gln        | Pro<br>295 | Glu        | Tyr        | Ala        | Туг         | Leu<br>300      | Lys          | Gln        | Leu        | Gln        |
| Val<br>305 | Ala        | Lys        | Asn        | Ile        | Asn<br>310 | Trp        | Asn        | Gln        | Val        | Gln<br>315  | Leu             | Ala          | Tyr        | Asp        | Lys<br>320 |
| Trp        | Asp        | Туг        | Lys        | Gln<br>325 | Glu        | Gly        | Met        | Thr        | Pro<br>330 | Ala         | Ala             | Ala          | Ala        | Val<br>335 | Val        |
| Val        | Ile        | Val        | Val<br>340 | Thr        | Val        | Leu        | Thr        | Tyr<br>345 | Gly        | Ala         | Leu             | Ser          | Ala<br>350 | Pro        | Ala        |
| Ala        | Ala        | Gly<br>355 | Thr        | Ala        | Gly        | Ala        | Ala<br>360 | Gly        | Ala        | Glγ         | Ala             | Gly<br>365   | Gly        | Ala        | Ala        |

| Ala        | 37         |            | r Ala        | a Alá        | g Gly      | 375        |            | y Va.      | l Ala      | a Ala      | 380        |            | r Ala        | a Ala        | a Th.      |
|------------|------------|------------|--------------|--------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|--------------|--------------|------------|
| Th:        |            | / Va       | l Ala        | a Ala        | 390        |            | : Sei      | r Ala      | a Ala      | 395        |            | Thi        | Thi          | Ala          | a Al.      |
| Gly        | / Lys      | Ala        | a Ala        | 1 Leu<br>405 | Ala        | Ser        | Leu        | ı Ala      | 410        |            | ı Ala      | ı Ala      | va)          | . Ser<br>415 |            |
| Ile        | a Asr      | ı Ası      | 1 Lys<br>420 |              | Asp        | Ile        | ) Asr      | His<br>425 |            | Leu        | Lys        | Glu        | 1 Leu<br>430 | -            | / Lys      |
| Ser        | Ser        | 135        |              | . Arg        | Gln        | Ala        | Ala<br>440 |            | Ala        | Ala        | Val        | Thr<br>445 |              | Gly          | / Val      |
| Leu        | Gln<br>450 |            | / Ile        | Ser          | Gly        | Leu<br>455 |            | Thr        | Gln        | Ala        | Ala<br>460 |            | Ala          | Val          | Ser        |
| Lys<br>465 |            | Phe        | His          | Ser          | Pro<br>470 | Ala        | Ala        | Gly        | Lys        | Leu<br>475 | Thr        | Ala        | Asn          | Leu          | Ile<br>480 |
| Asn        | Ser        | Thr        | Ala          | Ala<br>485   | Ala        | Ser        | Val        | His        | Thr<br>490 |            | Ile        | Asn        | Gly          | Gly<br>495   |            |
| Leu        | Lys        | Asp        | Asn<br>500   | Leu          | Gly        | Asp        | Ala        | Ala<br>505 | Leu        | Gly        | Ala        | Ile        | Val<br>510   | Ser          | Thr        |
| Val        | His        | Gly<br>515 |              | Val          | Ala        | Ser        | Lys<br>520 | Ile        | Lys        | Phe        | Asn        | Leu<br>525 | Ser          | Glu          | Asp        |
| Tyr        | Ile<br>530 | Ala        | His          | Lys          | Ile        | Ala<br>535 | His        | Ala        | Val        | Ala        | Gly<br>540 | Cys        | Ala          | Ser          | Ala        |
| Val<br>545 | Ala        | Asn        | Lys          | Gly          | Lys<br>550 | Cys        | Arg        | Asp        | Gly        | Ala<br>555 | Ile        | Gly        | Ala          | Ala          | Val<br>560 |
| Gly        | Glu        | Met        | Val          | Gly<br>565   | Glu        | Thr        | Leu        | Leu        | Asp<br>570 | Gly        | Arg        | Asp        | Val          | Gly<br>575   | Lys        |
| Leu        | Ser        | Pro        | Gln<br>580   | Glu          | Arg        | Gln        | Lys        | Val<br>585 | Ile        | Ala        | Tyr        | Ser        | G1n<br>590   | Ile          | Ile        |
| Ala        | Gly        | Ser        | Ala          | Val          | Ala        | Leu        | Val        | Lys        | Gly        | Asp        |            | Asn<br>605 | Thr          | Ala          | Val        |

94

| Asn        | Ala<br>610 | Ala | Thr        | Val        | Ala        | Val<br>615 | Glu | Asn        | Asn        | Ser        | Leu<br>620 | Ləu | Ala        | λrg        | Arg        |
|------------|------------|-----|------------|------------|------------|------------|-----|------------|------------|------------|------------|-----|------------|------------|------------|
| Arg<br>625 | Val        | Asn | Ile        | Arg        | Trp<br>630 | Thr        | Pro | Arg        | Gln        | Glu<br>635 | Leu        | Glu | Hıs        | Glu        | Tyr<br>640 |
| Ala        | Ile        | Leu | Glu        | Ilə<br>645 | Gln        | Ala        | Ilə | Thr        | Asn<br>650 | Gln        | Ilə        | Arg | Arg        | Leu<br>655 | yab        |
| Pro        | Lys        | Phe | Asn<br>660 | Gly        | Ilə        | Ala        | Ilə | Leu<br>665 | Arg        | Thr        | Pro        | Gly | Glu<br>670 | Pro        | Trp        |
|            | Arg        | 675 | ·          |            |            |            | 680 | ·          |            |            | ·          | 685 |            |            | •          |
|            | Ser<br>690 | _   |            |            |            | 695        |     |            |            |            | 700        |     |            |            |            |
| 705        | Gly        |     |            |            | 710        | Ĭ          |     |            |            | 715        |            |     |            | ·          | 720        |
|            | Leu        |     |            | 725        |            |            | •   |            | 730        |            |            |     |            | 735        |            |
|            | Ser<br>Phe |     | 740        |            |            |            |     | 745        |            |            |            |     | 750        |            |            |
|            | Val        | 755 |            |            |            |            | 760 |            |            |            |            | 765 |            |            |            |
|            | 770<br>Pro |     |            |            |            | 775        |     |            |            |            | 780        |     |            |            |            |
| 785        | Va1        |     |            |            | 790        | ·          | •   |            |            | 795        |            |     |            |            | 800        |
|            | Gln        |     |            | 805        |            |            |     |            | 810        |            |            |     |            | 815        |            |
|            |            |     | 820        |            |            |            | -   | 825        | •          |            |            | •   | 830        |            | •          |

Lys

95

| (2)       | INF       | ORMA         | TICN      | S PO         | UR L      | A SE        | Q ID        | NO:       | 41.        |           |           |           |           |           |           |
|-----------|-----------|--------------|-----------|--------------|-----------|-------------|-------------|-----------|------------|-----------|-----------|-----------|-----------|-----------|-----------|
|           |           | (            |           | ONGU<br>YPE: | EUR:      | 833<br>de a | aci<br>mıné | des       | re<br>amın |           |           |           |           |           |           |
|           |           | ) TY<br>) DE |           |              |           |             |             |           | : SE       | Q ID      | NO:       | 41:       |           |           |           |
| Val<br>1  | Leu       | Lys          | Thr       | Pro<br>5     | Pro       | Thr         | Leu         | Ala       | Ala<br>10  | Glu       | Leu       | Ser       | Gly       | Lys<br>15 | Thr       |
| Gly       | Val       | Ser          | Ile<br>20 | Ser          | Ala       | Pro         | Tyr         | Ala<br>25 | Àsn        | Glu       | ÀSN       | Ser       | Arg<br>30 | Ile       | Leu       |
| Leu       | Ser       | Thr<br>35    | Thr       | Asp          | Ile       | Ser         | Ser<br>40   | Glu       | ÀSN        | Gly       | Lys       | Ile<br>45 | Lys       | Ile       | Gln       |
| Ser       | Tyr<br>50 | Gly          | Asp       | Gln          | Tyr       | Tyr<br>55   | Tyr         | Ala       | Arg        | Gln       | Ser<br>60 | Glu       | Leu       | Tyr       | Thr       |
| Phe<br>65 | Glu       | Arg          | Arg       | Ser          | Tyr<br>70 | Lys         | Thr         | Gly       | Lys        | Trp<br>75 | Туг       | ÀSN       | Arg       | Lys       | His<br>80 |
| Ile       | Thr       | Glu          | Val       | Lys<br>85    | Glu       | His         | Lys         | ÀSN       | Ala<br>90  | Lys       | Pro       | Asp       | Ala       | Val<br>95 | Asn       |
| Leu       | Ser       | Ala          | Ser       | Gln          | Gly       | Ile         | Asp         | Ile       | Lys        | Ser       | Gly       | Gly       | Ser       | Ile       | Asp       |

Ala Tyr Ala Thr Ala Phe Asp Ala Pro Lys Gly Ser Ile Asn Ile Glu

105

100

Ala Gly Arg Lys Leu Thr Leu Tyr Ala Val Glu Glu Leu Asn Tyr Asp 130 135 140

Lys Leu Asp Ser Gln Lys Arg Arg Arg Phe Leu Gly Ile Ser Tyr Ser 145 150 155 160

Lys Ala His Asp Thr Thr Gln Val Met Lys Thr Ala Leu Pro Ser 165 170 175

|            |            |     |            |            |            |            |             |            |            | 9          |            |            |            |            |            |              |
|------------|------------|-----|------------|------------|------------|------------|-------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|--------------|
| Ar         | g Va       | 31  | Val        | 18         |            | u Sə       | r Al        | a As       | 185        |            | n Se:      | r Gly      | y Tr       | P As       |            | r Lys        |
| Le         | u Gl       | .n  | Gly<br>195 |            | r Gl       | n Ph       | e Gl        | 200        |            | Lət        | ı Gly      | / Gly      | 7 Al.      |            | r Il       | e Arg        |
| Al         | a Gl<br>21 |     | Val        | Gly        | y Gl       | u Gl       | n Ala<br>21 |            | , Ala      | ı Asp      | Ala        | 220        |            | ) Ile      | e Le       | u Glu        |
| G1:        |            | Θ   | Lys        | Ser        | Sei        | 230        |             | Thi        | Glu        | Thr        | Val<br>235 |            | Sei        | Sei        | Lys        | S Ser<br>240 |
| Th         | r Le       | u   | Trp        | Gln        | 245        |            | n Ala       | Gly        | Arg        | Gly<br>250 |            | Asn        | Ile        | Glu        | 255        | Leu<br>S     |
| Glr        | Le         | u : | Pro        | Ser<br>260 |            | Thr        | · Gly       | Pro        | Val<br>265 | λla        | Pro        | Val        | Leu        | Ser<br>270 |            | Pro          |
| Gly        | Gl.        |     | Гуг<br>275 | Ile        | Val        | λsp        | Ile         | Pro<br>280 | Lys        | Gly        | ÀSN        | Leu        | Lys<br>285 |            | Gln        | Ile          |
| Glu        | 290        |     | Leu        | Thr        | Lys        | Gln        | Pro<br>295  |            | Туг        | Ala        | Tyr        | Leu<br>300 | Lys        | Gln        | Leu        | Gln          |
| Val<br>305 | Ala        | ı   | .ys        | Asn        | Ile        | Asn<br>310 |             | Asn        | Gln        | Val        | Gln<br>315 | Leu        | Ala        | Tyr        | Asp        | Lys<br>320   |
| Trp        | Asp        | T   | уr         | Lys        | G1n<br>325 | Glu        | Gly         | Met        | Thr        | Pro<br>330 | Ala        | Ala        | Ala        | Ala        | Val<br>335 | Val          |
| Val        | Ile        | V   |            | Val<br>340 | Thr        | Val        | Leu         | Thr        | Tyr<br>345 | Gly        | Ala        | Leu        | Ser        | Ala<br>350 | Pro        | Ala          |
| Ala        | Ala        | . G | 1y<br>55   | Thr        | Ala        | Gly        | Ala         | Ala<br>360 | Gly        | Ala        | Gly        | Ala        | Gly<br>365 | Gly        | Ala        | Ala          |
| Ala        | Gly<br>370 | Т   | hr.        | Ala        | Ala        | Gly        | Thr<br>375  | Gly        | Val        | Ala        | Ala        | Gly<br>380 | Thr        | Ala        | Ala        | Thr          |
| Thr<br>385 | Gly        | V   | al.        | Ala        | Ala        | Gly<br>390 | Thr         | Ser        | Ala        |            | Ala<br>395 | Ile        | Thr        | Thr        | Ala        | Ala<br>400   |
| Gly        | Lys        | A   | la .       | ٩la        | Leu        | Ala        | Ser         | Leu        | Ala        | Ser        | Gln        | Ala        | Ala        | Val        | Ser        | Leu          |

410

415

|            |            |            |            |            |            |            |            |            | 97         |            |            |            |            |            |            |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|
| Ile        | Asn        | Asn        | Lys<br>420 | Gly        | Asp        | Ile        | Asn        | His<br>425 | Thr        | Leu        | Lys        | Glu        | Leu<br>430 | Gly        | Lys        |
| Sər        | Ser        | Thr<br>435 | Val        | λrg        | Gln        | Ala        | Ala<br>440 | Thr        | Ala        | Ala        | Val        | Thr<br>445 | Ala        | Gly        | Val        |
| Leu        | Gln<br>450 | Gly        | Ile        | Ser        | Gly        | Leu<br>455 | Asn        | Thr        | Gln        | Ala        | Ala<br>460 | Glu        | Ala        | Val        | Ser        |
| Lys<br>465 | His        | Phe        | His        | Ser        | Pro<br>470 | Ala        | Ala        | Gly        | Lys        | Leu<br>475 | Thr        | Ala        | Asn        | Leu        | Ile<br>480 |
| Asn        | Ser        | Thr        | Ala        | Ala<br>485 | Ala        | Ser        | Val        | His        | Thr<br>490 | Ala        | Ile        | Asn        | Gly        | Gly<br>495 | Ser        |
| Leu        | Lys        | Asp        | Asn<br>500 | Leu        | Gly        | Asp        | Ala        | Ala<br>505 | Leu        | Glγ        | Ala        | Ile        | Val<br>510 | Ser        | Thr        |
| Val        | His        | Gly<br>515 | G1u        | Val        | Ala        | Ser        | Lys<br>520 | Ile        | Lys        | Phe        | Asn        | Leu<br>525 | Ser        | Glu        | Asp        |
| Tyr        | Ile<br>530 | Ala        | His        | Lys        | Ile        | Ala<br>535 | His        | Ala        | Val        | Ala        | Gly<br>540 | Cys        | Ala        | Ser        | Ala        |
| Val<br>545 | Ala        | Asn        | Lys        | Gly        | Lys<br>550 | Cys        | Arg        | Asp        | Gly        | Ala<br>555 | Ile        | Gly        | Ala        | Ala        | Val<br>560 |
| Gly        | Glu        | Met        | Val        | G1y<br>565 | Glu        | Thr        | Leu        | Leu        | Asp<br>570 | Glγ        | Arg        | Asp        | Val        | Gly<br>575 | Lys        |
| Ləu        | Ser        | Pro        | Gln<br>580 | Glu        | Arg        | Gìn        | Lys        | Val<br>585 | Ile        | Ala        | Tyr        | Ser        | Gln<br>590 | Ile        | Ile        |
| Ala        | Gly        | Ser<br>595 | Ala        | Val        | Ala        | Leu        | Val<br>600 | Lys        | Gly        | Asp        | Val        | Asn<br>605 | Thr        | Ala        | Val        |
| Asn        | Ala<br>610 | Ala        | Thr        | Val        | Ala        | Val<br>615 | Glu        | Asn        | Asn        | Ser        | Leu<br>620 | Leu        | Ala        | Arg        | Arg        |
| Arg<br>625 | Val        | Asn        | Ile        | Arg        | Trp<br>630 | Thr        | Pro        | Arg        | Gln        | G1u<br>635 | Leu        | Glu        | His        | Glu        | Tyr<br>640 |
| Ala        | Ile        | Leu        | Glu        | Ile        | Gln        | Ala        | Ile        | Thr        | Asn        | Gln        | Ile        | Arg        | Arg        | Leu        | Asp        |

645

650

98

Pro Lys Phe Asm Gly Ile Ala Ile Leu Arg Thr Pro Gly Glu Pro Trp 660 665 670

Thr Arg His Asp Val Gln Thr Tyr Arg Gln Tyr Tyr Asn Gln Leu Arg 675 680 685

Glu Ser Arg Gly Phe Ala Val Glu Pro Ile Tyr Arg Ile Arg Ile Asn 690 695 700

Asn Gly Asn Glu Phe Asn Arg Ile Met Ser Ser Lys Tyr Pro Tyr Asn 705  $\phantom{\bigg|}$  710  $\phantom{\bigg|}$  715  $\phantom{\bigg|}$  720

Glu Leu Tyr Val Ala Asn Pro Lys Ser Ala Thr Gly Tyr Phe Arg Val  $725 \hspace{1.5cm} 730 \hspace{1.5cm} 735$ 

Asp Ser Tyr Asp Pro Ala Thr Arg Glu Ile Ile Ser Arg Lys Phe Thr \$740\$ \$745\$ \$750\$

Gln Phe Ser Gln Ile Gln Glu Ser Thr Gly Ile Gly Tyr Ile Lys Glu \$755\$ \$760\$ \$765\$

Ala Val Arg Lys Tyr Ser Pro Gly Thr Val Ile Ser Asn Val Pro Ser 770 780

Thr Pro Thr Thr Ile Arg Gly Arg Lys Leu Glu Gly Lys Leu Ile Leu 785 790 795 800

Glu Val Pro Ala Gln Val Asn Pro Ile Pro Gln Ser Val Leu Arg Ala 805 810 815

Ala Glu Glu Asn Val Ile Ile Arg Asp Thr Thr Gly Arg Ile Tyr 820 825 830

Lvs

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 42:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 162 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire

99

(11) TYPE DE MOLECULE: peptide

(1x) CARACTERISTIQUE:

(A) NOM/CLE: Peptide

(B) EMPLACEMENT: 1. 162

(x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 42:

Met Lys Lys Asp Ile Phe Tyr Cys Glu Gln Trp Ser Tyr Gly Tyr Lys 5

Arg Leu His Lys Pro Phe Ser Glu Lys Gln Ala Glu Glu Lys His Leu 2.5

Lys Gly Glu Leu Tyr Thr Ala Val Ile Gly Ser Ala Thr Gln Pro Glu

Tyr Val Ile Thr Leu Arg Glu Glu Val Gly Phe Phe Ser Val Asn Phe 5.5

Phe Asp Lys Phe Gly Arg Asp Tyr Leu Thr His Gln Phe Gln Lys Tyr 70 75

Ser Asn Ser Asn Tyr Tyr Phe Leu Ser Met Ala Val Trp Arg Asp Tyr 85 90

Ile Thr Leu Glu Ser His Asp Leu Ala Glu Gly Tyr Thr Tyr Phe Phe 100 105 110

Asn Glu Asn Thr Asp Asp Cys Tyr Val Leu Lys Gln Asp Phe Ile Asn 115 120 125

Asn Glu Arg Tyr Glu Lys Thr Glu Leu Tyr Ser Gln Lys Asp Lys Val 130 135 140

Ile Leu Phe Pro Lys Phe Gly Glu Tyr Asp Leu Val Leu Asn Pro Asp 145 150 155

Ile Ile

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 43:

100

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:(A) LONGUEUR: 90 acides aminés
  - (B) TYPE: acide aminé
  - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
  - (D) CONFIGURATION: lineaire
- (11) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (ix) CARACTERISTICUE:
  - (A) NOM/CLE: Pentide
    - (B) EMPLACEMENT: 1..90
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 43:

Met Asn Lys Arg Met Lys Met Cys Pro Ala Cys Gln Gln Gly Tyr Leu 1 5 10 15

Tyr His Ser Lys Pro Lys Tyr Leu His Asp Glu Ile Ile Leu Cys Asp 20 25 30

Glu Cys Asp Ala Val Trp Leu Lys Gly Met Asn Ile Phe Tyr Gly Glu 35 40 45

Tyr Glu Lys Asp Phe Tyr Ser Tyr Val Pro Phe Met Glu Ser Gln Gly 50 55 60

Ile Thr Ser Glu Cys Ile Trp Glu Gly Asp Leu Phe Asp His Pro Tyr 65 70 75 80

Tyr Glu Asp Glu Asn Ser Asn Asp Met Asp 85 90

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 44:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 313 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide

101

(ix) CARACTERISTIQUE:

(A) NOM/CLE: Peptide

(B) EMPLACEMENT: 1..313

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 44:

Met Ser Ala Thr Glu Ile Glu Lys Ala Lys Ala Lys Ile Thr Ala Tyr

Ser Lys Leu Val Ala Gly Thr Ala Ser Ala Val Val Gly Gly Asp Val

Asn Thr Ala Ala Asn Ala Ala Gin Ile Ala Val Giu Asn Asn Thr Leu 35 40 45

Tyr Pro Arg Cys Val Gly Ala Lys Cys Asp Glu Phe Gln Lys Glu Gin 50 55 60

Gln Lys Trp Ile Arg Glu Asn Pro Glu Glu Tyr Arg Glu Val Leu Leu 65 70 75 80

Phe Gin Thr Gly Phe Ile Pro Ile Ile Gly Asp Ile Gln Ser Phe Val 85 90 95

Gln Ala Gln Thr Ala Ala Asp His Leu Phe Ala Leu Leu Gly Val Val

Pro Gly Ile Gly Glu Ser Ile Gln Ala Tyr Lys Val Ala Lys Ala Ala 115 120 125

Lys Asn Leu Gin Gly Met Lys Lys Ala Leu Asp Lys Ala Ala Thr Val

Ala Thr Ala Gln Gly Tyr Val Ser Lys Thr Lys Ile Lys Ile Gly Gln 145 150 155 160

Thr Glu Leu Arg Val Thr Ala Ala Thr Asp Lys Gln Leu Leu Lys Ala 165 170 175

Ile Gly Glu Gly Arg Asp Thr Thr Gly Lys Met Thr Glu Gln Leu Phe 180 185 190

Asp Ser Leu Ala Lys Gln Asn Gly Phe Arg Val Leu Ser Gly Gly Lys  $195 \hspace{1.5cm} 200 \hspace{1.5cm} 205$ 

102

Tyr Gly Gly Asn Asn Gly Phe Asp His Val Trp Gln Ala Ala Asp Gly 210 215 220 Ser Val Val Leu Ile Val Glu Ser Lys Gln Ile Arg Asn Gly Thr Val 225 230 235 240 Gln Leu Asn Pro Asn Gly Ala Gly Gly Tyr Thr Gln Met Ser Glu Asp 245 250 Trp Ile Arg Gln Val Leu Asp Gln Leu Pro Asp Gly Ser Pro Ala Lys 260 Ala Ala Val Phe Lys Ala Asn Lys Asn Gly Thr Leu Lys Thr Ala Ile 275 280 Ala Gly Val Asp Arg Gln Thr Gly Lys Ala Val Ile Leu Pro Val Lys 290 295 300 Val Pro Ser Lys Thr Asn Ile Arg Arg 305 310 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 45: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 311 acides aminés (B) TYPE: acide aminé (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide (ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: Peptide (B) EMPLACEMENT: 1...311 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 45: Met Gly His Asn Met Met Thr Thr Gln Lys Trp Tyr Glu His Ile Thr 10 15 Asn Val Ile Ile Gly Asn Thr Ala Asn Phe Asn Ser Gly Cys Leu Asp 20 25 30

| Ser I         | le Asp<br>35  | Tyr        | Val        | Asp        | Glu        | Arg<br>40  | Lys        | Gly        | Val        | Pro        | Leu<br>45  | Ala        | Ala        | Met        |
|---------------|---------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|
| Gln Hi        | s Ile         | Phe        | Met        | Asp        | Val<br>55  | Arg        | Ala        | Ala        | Ala        | Ser<br>60  | His        | Ala        | Tyr        | Leu        |
| Phe GI        | lu Hıs        | Asp        | Leu        | Lys<br>70  | Lys        | Phe        | Lys        | Gln        | Туг<br>75  | Ala        | Туг        | Val        | Ala        | Gly<br>80  |
| Lys Le        | eu Gly        | Val        | Leu<br>85  | Leu        | Ser        | Val        | Asn        | Ser<br>90  | Thr        | Asp        | Pro        | Glu        | Pro<br>95  | Phe        |
| Phe Ph        | ne Pro        | Cys<br>100 | Asp        | Met        | Leu        | Asn        | Ile<br>105 | Gln        | Asn        | Pro        | Met        | Phe<br>110 | Leu        | Met        |
| Leu Me        | et Ser<br>115 | Asp        | Ser        | Pro        | Gln        | Leu<br>120 | Arg        | Glu        | Phe        | Leu        | Val<br>125 | Arg        | Asn        | Ile        |
| Asp As        | sn Ile<br>30  | Ala        | Asn        | Asp        | Thr<br>135 | Glu        | Ala        | Phe        | Ile        | Asn<br>140 | Arg        | Tyr        | Asp        | Leu        |
| Asn An<br>145 | rg His        | Met        | Ile        | Tyr<br>150 | Asn        | Thr        | Leu        | Leu        | Met<br>155 | Val        | Glu        | Gly        | Lys        | Gln<br>160 |
| Leu As        | sp Arg        | Leu        | Lys<br>165 | Gln        | Arg        | Ser        | Glu        | Lys<br>170 | Val        | Leu        | Ala        | His        | Pro<br>175 | Thr        |
| Pro Se        | er Lys        | Trp<br>180 | Leu        | Gln        | Lys        | Arg        | Leu<br>185 | Tyr        | Asp        | Tyr        | Arg        | Phe<br>190 | Phe        | Leu        |
| Ala Pi        | he Ala<br>195 | Glu        | Sln        | Азр        | Ala        | Glu<br>200 | Ala        | Met        | Lys        | Ala        | Ala<br>205 | Leu        | Glu        | Prc        |
| 2             | he Asp<br>10  |            |            |            | 215        |            |            |            |            | 220        |            |            |            |            |
| Tyr Pi<br>225 | he Asp        | Phe        | Tyr        | Leu<br>230 | Gln        | Pro        | Gln        | Ile        | Val<br>235 | Thr        | Tyr        | Ala        | Lys        | 11e<br>240 |
|               | er Met        |            | 245        |            |            |            |            | 250        |            |            |            |            | 255        |            |
| Arg A         | sp Leu        | 11e<br>260 | Val        | Tyr        | Asp        | Pro        | Leu<br>265 | Pro        | Ala        | Asp        | Glu        | Tyr<br>270 | Gln        | Asp        |

104

Ile Phe Asp Phe Met Lys Gln Tyr Asp Leu Ser Tyr Pro Tyr Glu Tyr
275 280 285

Leu Gln Asp Trp Ile Asp Tyr Tyr Thr Phe Lys Thr Asp Lys Leu Val

290 295 300

Phe Gly Asn Ala Lys Arg Glu 305 310

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 46:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 21 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 46:

GCCACCGGTA CGGAAACTGA A

- (2) INFORMATIONS FOUR LA SEQ ID NO: 47:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LCNGUEUR: 30 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
  - (iv) ANTI-SENS: NON

WO 98/02547 PCT/FR97/01295 105 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 47: 30 CCTGAATTCA TGTCTATTCC ATTTTGAAGA (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 48: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 31 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 48: CCGAGATCTT TAACCCTTTG GGCTTAAGCG A 31 (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 49: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 29 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIOUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON

(x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 49:

GGGAGATCTC CCGCTCGTGT TGTGCATTA

106

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 50:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

- (A) LONGUEUR: 28 paires de bases
  - (B) TYPE: nucléotide
  - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (111) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 50:

## AAGAGATCTG CAGCCAAGGC TCTCGAAA

28

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 51:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 26 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
  - (iv) ANTI-SENS: NON
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 51:

GGGAGATCTC AGGCTGCCGC CGTTGA

26

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 52:

107
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
(A) LONGUEUR: 28 paires de bases

(B) TYPE: nucléotide
(C) NOMBRE DE BRINS: simple
(D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 52:

GGGAGATCTC ACCCCAAGAA CGCCAAAA

28

31

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 53:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 31 paires de bases

(B) TYPE: nucléotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 53:

GGGAGATCTG AACGTATAGT AATCTATCCA A

(2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 54:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 12 paires de bases

(B) TYPE: nucléotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: linéaire

WO 98/02547 PCT/FR97/01295 108 (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 54: AGTGGCTCCT AG 12 (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 55: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 24 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 55: AGCACTCTCC AGCCTCTCAC CGAG 24 (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 56: (1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 12 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE. SEO ID NO: 56: AGTGGCTCTT AA 12

10

24

109

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 57:

(1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 10 paires de bases

(B) TYPE: nucléotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 57:

AGTGGCTGGC

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 58:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 24 paires de bases

(B) TYPE: nucléotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(111) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO:58:

AGCACTCTCC AGCCTCTCAC CGAC

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 59:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 12 paires de bases

(B) TYPE: nucleotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: linéaire

WO 98/02547 PCT/FR97/01295 110 (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 59: GTACTTGCCT AG 12 (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 60: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 24 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: lineaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON (X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 60: 24 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 12 paires de bases (B) TYPE: nucléotide

ACCGACGTCG ACTATCCATG AACG (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 61:

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(IV) ANTI-SENS: NON

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 61:

GTACTTGCTT AA 12

111

(2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 62:

(1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 10 paires de bases

(B) TYPE: nucléotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 62:

GTACTTGGGC

10

24

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 63:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 24 paires de bases

(B) TYPE: nucléotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 63:

ACCGACGTCG ACTATCCATG AACC

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 64

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 12 paires de bases

(B) TYPE: nucléotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: linéaire

112 (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 64:

## AATTCTCCCT CG

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 65
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 24 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
  - (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 65: AGGCAACTGT GCTATCCGAG GGAG
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 66:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 140 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
  - (iv) ANTI-SENS: NON
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 66:

GATCAACTTT TCCCTGTTTG TCCCATTACC GGTTTGAATG AACCGATTGC GCGCCGCGCG

| 113   |     |
|---|-----|
| TGTTGTTGGA CATTACCTGC GATTCAGACG GTACGATTGA CCACTACATC GAGGAGAACG   | 120 |
| GCAATCAGGG TACAATGCTA   | 140 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 67:   |     |
| (1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE. (A) LONGUEUR: 192 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire     |     |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)  |     |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON   |     |
| (iv) ANTI-SENS: NON   |     |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 67.   |     |
| GATCCGCGTA CTTGGTTTTT CATATTTTGC ATAGTCTTGT CGGTCGGGCA TCTTCCCCGA   | 60  |
| CATCATCTAA ATTIGTCTTT ATTGGTTTTT ACGCCACTCA TTGCGGATAA ACAATATTCC   | 120 |
| GCCTTGCCGT CGCGAATGTT CAAGCTAGCC TGCATCACCG TAATCAGGTT GCCCGTTACC   | 180 |
| GAGCCTTCGA GA   | 192 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 68:   |     |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:  (A) LONGUEUR: 188 paires de bases  (B) TYPE: nucléotide  (C) NOMBRE DE BRINS: simple  (D) CONFIGURATION: linéaire |     |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)  |     |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON   |     |
| (1v) ANTI-SENS: NON   |     |
| (X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 68:   |     |
| GATCCGGCTG CCCGACGCGC GCAAAATTGC CGCCGAGGAA AGCGCGCACA ACCACGAGGG   | 60  |

| CAAAACCAGC GTATGGCAAT ACAAACATCT CGTGTTCGGT ACGGCAGGCA TTTTCTGCTA   | 120 |
|---|-----|
| TGTCGGCGCG GAGGTGTCTA TCGGTTCGTT GATGGTCAAC GTATTGGGTT ATCTGAAAGG   | 130 |
| GCTGGATC  | 183 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 69  |     |
| (1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 304 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMERE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire   |     |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)  |     |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON   |     |
| (1V) ANTI-SENS: NON   |     |
| (X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 69:   |     |
| GATCCCCCAC TITACCTCGG GCAGATTITG CGCGTTCATT ACAATAGCGT ATTTATGCGT   | 60  |
| TTGCGTTTGC GCTTGCCGCT GCCCCCCCC CGCCGGTATG GGAAAACATC AATATGGCGG  | 120 |
| TATAAAGCGC GGTATGGCGG AAAACCTGCC GTTTCCAAGT TTTATTCATC TTTTATTCCT   | 180 |
| TGAGTTTGCC TTCACGGGAC GGGGCGCGC GCGGAACGCC GGGTTCGGTA AACCGCCCGA  | 240 |
| TTCCGCGCCC GCCGAATIGC TGATTGAAAA GCTTACTTCC CCATTTTAAC TTTGCACACT   | 300 |
| GATC  | 304 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 70:   |     |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE.  (A) LONGUEUR: 243 paires de bases  (B) TYPE: nucléotide  (C) NOMBRE DE BRINS: simple  (D) CONFIGURATION: linéaire  (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) |     |

115

- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS, NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 70:
- GATCAGACCC ATTITCAGGG CACCGTAAGC GCGGATTTIC TCGAATTTIT CCAAAGCT3C 60
  GGCATCGTTG TTGATGTCGT CTTGCAACTC TTTGCCCGTG TAGCCCAAGT CGGCGCATT 120

CAGGAAAACG GTCGGAATGC CCGCGTTGAT GAGCGTGGCT TTCAAACGGC CTATATTCGG

CACATCAATT TCATCGACCA AATTGCCGGT TGGGAACATA CTGCCTTCGC CGTCGGCTGG 240

180

- ATC 243
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 71
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE.
    - (A) LONGUEUR. 236 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (111) HYPOTHETIQUE: NON
  - (iv) ANTI-SENS: NON
  - (x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 71:

CGGGGGTAGTicegecGegACAGCGTTACCATAAGCGGGACAGACTACACCCCTTTATCT AACCCGCAAAGTTTGGATACGGAATTAAAATGGTTGGCTTCAAGAAGCTCCCGAAATAG AAAATCCTTTCGACCGCGCGTTTATCTCCATAATAATTTGGCGTATCTTCAATAATTT AAAGATTGCAATAAACGTACTGCCAGAAACTGCATGACCTTGTCGCTGATGCGCTCCG

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 72:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 280 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire

|  |  | 116 |
|--|--|-----|

- (11) TYPE DE MOLECULE ADN (génomique)
- (111) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (XI) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 72.

| CGGTCAATCA | CAAGAAAGTC | AGCCGTCTGA | TGGCGAAGAC | GGGGCTGAAG | GCAGTGATAT | 60  |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-----|
| GGCGGCGCAA | ATACCGCTCG | TTCAAAGGAG | AAGTCGGCAA | AATTGCGCCG | AATATCCTGC | 120 |
| GACGCTGTTT | CCATGCAGAA | AAGCCGAATG | AGAAATGGGT | AACGGACGTT | GCCGAGTTCA | 180 |
| ATGTAGGCGG | AGAAAAGATA | TACCTTTCTC | CGATTATGGA | TTTGTTTAAC | GGGGAAATCG | 240 |
| TCAGTTACCG | TATTCAGACC | CGCCCGACTT | TCGATTTGGC |            |            | 280 |

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 73:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 120 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
  - (iv) ANTI-SENS: NON
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 73:
- CGGTCAGAAA CAGGCAAGGT AATGAAAATG CCTGAGGCAC GGACTGTGCT GCGAACGAAA 60
  ACTCCTTACC GAAGTCTTCT ATACCCAGGC TCAATAGCCG CTCAAGGAGA GAGCTATCAT 120
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 74:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 120 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION. linéaire

|  |  | 117 |
|--|--|-----|

(11) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (1V) ANTI-SENS NON
- (X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 74

CGGTCAGAAA CAGGCAAGGT AATGAAAATG CCTGAGGCAC GGACTGTGCT GCGAACGAAA 60

ACTICCTTACC GAAGTCTTCT ATACCCAGGC TCAATAGCCG CTCAAGGAGA GAGCTATCAT 120

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 75:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE.
    - (A) LONGUEUR: 152 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: lineaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (111) HYPOTHETIQUE: NON
  - (iv) ANTI-SENS: NON
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 75:

CGGTGTTTTT CTTAACAATT CGCCGACTTC ATGGCGATAT TTAAGTGACA GTTGCTCCGC 60

CCACGCAGTT GCGCCGAACT CAGCACCACG ACATTATACT GATTATGCAC ATCGGCAAGA 120

TCAAACTGAC CTATCGTAGT ATCGCAGACT GT 152

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 76
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 381 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(111) HYPOTHETIQUE: NON

- (iv) ANTI-SENS. NON
- (X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 76:

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 77
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 269 paires de bases
    - (B) TYPE: nucleotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
  - (iv) ANTI-SENS: NON
  - (X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 77:

CGGAGCATAA AATCGTTATT AAAGATAATG GTATAGGAAC GAGCTTCGAT GAAATCAATG 60

120

180

240

269

ATTTTTATTT GAGAATCGGT CGGAACAGAA GGGAAGAAAA ACAAGCCTCC CCGTGCGGAA

GAATTCCAAC GGGTAAAAAA GGCCTTGGTA AATTGGCATT ATTCGGGCTT GGCAACAAAA

TTGAAATTTC TACTATCCAG GGAAACGAAA GGGTTACTTT TACTTTGGAT TATGCAGAGA

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 78

TTCGAAGAAG CAAGGGTATT TATCAACCG

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 203 paires de bases
  - (B) TYPE: nucléotide

119

- (C) NOMBRE DE BRINS simple
- (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
  - (IV) ANTI-SENS: NON
  - (X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 78:

CGGATGAAAACGCATACGCgcCAAAGTATTTACGAACATCAaAGGCTTGAAGATACCG
CACACCTACATAGAAACGGACGCGAAAAAGCTGCCGAAAATCGACAGATGAGCAGCTTT
CGGCCGCATGATATGTACGAATGGATAAAGAAAGCCCGAAAATATCGGGTCTATTGTCAT
TGTAGATGAAGCTCAAGACGTATGGCCG

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 79:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 229 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (11) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
  - (iv) ANTI-SENS: NON
  - (x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 79
- CGGTTTCAGG TTGTCGCGAA GGCTCGGTAA CGGGCAACCT GATTACGGGT GATGCAGGCA
- GCTTGAACAT TCGCGACGGC AAGGCGGAAT ATGTTTATCC GCAATGAGTG GCGTAAAAAC 120
- CAATAAAGAC AAATTTAGAT GATGTCGGGG AAGATGCCCG ACCGACAAGA CTATGCAAAA 180
- TATGAAAAAC CAAGTACGCG GATCAGGCAT GGATGCACGA TCCAATCCG 229
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 80:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 207 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide

|    |        |    |       | 120    |
|----|--------|----|-------|--------|
| C) | NOMBRE | DF | BRINS | cimple |

(C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique)

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

TAAAGAATTT GOGAGAACCT GATGCCG

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 80:

CGGGTCGCTT TATTTTGTGC AGGCATTATT TTTCATTTTT GGCTTGACAG TTTGGAAATA 60
TTGTGTATCG GGGGGGGTA TTTGCTGACG TAAAAAACTA TAAACGCGC GCAAAATATG 120

GCTGACTATA TTATTGACTT TGATTTTGTC CTGCGCGGTG ATGGATAAAA TCGCCAGCGA 180

207

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 81

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 224 paires de bases

(B) TYPE: nucléotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE. ADN (génomique)

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 81.

CGGCAAGGAT TTGGGCTATC GCGGTTACGA CATTCTGGAT TTGGCACAAA AATGCGAGTT 60

TGAAGAAGTC GCCCACCTGC TGATTCACGG CCATCTGCCC AACAAATTGG AGCTGGCCGC 120

TTATAAAAACC AAGCTCAAAT CCATGCGCGG CCTGCCTATC CGTGTGATTA AAGTTTTGGA 180

AAGCCTGCCT GCACATACCC ATCCGATGGA CGTAATGCGT ACCG 224

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 82:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE (A) LONGUEUR: 212 paires de bases

(3) TYPE: nucléotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: lineaire

(11) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique)

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 82:

CGGGAACAGC CATTGCCCAC GCCCACGCCC CCCAAGAAAG ACGGAAACTA CTGCCTAAAT 60

TTTCGGCAAT CAAGTTGACG ATTAAAGGGT TGGGGGCAGT TGCAGTAATA AACATAGCCG

ACGAAATGGG ATTGGAATGA TAGTTGACCA AAGCCAAATA TTTACCCATC TTGCCTTCTG 180

120

120

240

TGCCTTTTGC GGGATTGGAG CCGTAACTGC CG 212

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 83

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 353 paires de bases

(B) TYPE: nucléotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique)

(111) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 83

CGGGAATTCT GAGCAGAATG AAAGAAAGCA GGCTTGATAA TTTCATAAAG TTATTGGAAG 60

AAAAAGGATT TACCGTCCAT TTCGGTATTC ACAATACGGC TGATTACGGA ATTCCCCAAA

GCCGTAAAAG ATTTACGTTA ATTGCAAACA GAATAACCAA AGAAAAGCTG GAACCAGTCA 180

AGTATTCGGG CAAACGGCTT ACGGTAGCCG ATGTTTTGGG AATGGAAATG GCTTTCCCAA

## FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

123

(iv) ANTI-SENS: NON

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 85:

AATTCGTGTG CCGCGTCGAC AAACCGCTGA CGTAGCGGAT GTCTCATGCC ACGTTTCAAA 60

GCAGGTTGAT GGCGGTTAGC AACCCTCTGA TTTCACTGGG ATAT 104

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 86:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE.

(A) LONGUEUR: 89 paires de bases

(B) TYPE: nucléotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique)

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 86:

AATTGCGTAG AGTGGGCTTC AGCCACGTTT TTTCTTTTTC GGTCGTTGAT TGGTGGGCTG

AACCACTTGT TTCGGAAATC CGTATCATG 89

(2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 87:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 273 paires de bases

(B) TYPE: nucléotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(1V) ANTI-SENS: NON

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 87:

AATTTCCACC TATGCCCTAC GCAGCGATTA TCCGTGGTTT ACCCAAAGGG TGATTATGGC 60

| AAAAGCGCGG GGTTGAGCGA CCGCCTTTTG TTGCCGGCGT TCAAACGGGT TTTGATAGGA   | 120 |
|---|-----|
| ANTGCAGGCA CGAAGCCTC3 GCTGATTGT6 ATGCACCTGA TGGGTTCGCA CAGTGATTTT   | 180 |
| TGCACACGTT TGGATAAGGA TGCGCGGCGG TTTCAGTATC AAACTGAAAA AATATCCTGC   | 240 |
| TATGTTTCCA TCAATCGCGC AAACCGATAA ATT  | 273 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 88:   |     |
| (1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:  (A) LCNGUEUR: 270 paires de bases  (B) TYPE: nucléotide  (C) NCMBRE DE BRINS: simple  (D) CONFIGURATION: lineaire   |     |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique)  |     |
| (III) HYPOTHETIQUE: NON   |     |
| (iv) ANTI-SENS: NON   |     |
| (X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 88:   |     |
| AATTCTTCCG CACGGGAGG CTTGTTTTTC TTCCCTTCTG TTCCGACCGA TTCTCAAATA  | 60  |
| AAAATCATTG ATTTCATCGA AGTTCATTCC TATACCATTA TCTTTAATAA CGATTTTATG   | 120 |
| CTCCGGTTTA TCGAATAACC TAACTTCCAC TTCCGTAGCA CATGCATCGT AGGCATTCGC   | 180 |
| PATCAACTOG GCAATOGCAG GAACAGTGTG CGAATACAAT CTTTACACCC AAATGTTCGA   | 240 |
| ITACGGTTGG CTCGAAACTC AATTTCAATT  | 270 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 89:   |     |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:  (A) LONGUEUR: 267 paires de bases  (B) TYPE: nucléotide  (C) NOMBRE DE BRINS: simple  (D) CONFIGURATION: linéaire  (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) |     |

|  |  |  | 125 |
|--|--|--|-----|
|  |  |  |     |

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

(x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE. SEQ ID NO: 89:

AATTATGAAC ACACGCATCA TCGTTTCGGC TGCGTTCGTT GGGTTGGCAT TAGCAGGTTG 60
CGGCTCAATC AATAATGTAA CCGTTTCCGA CCAGAAACTT CAGGAACGTG CCGCGTTTGC 120
CTTGGGCGTC ACCAATGCGG TAAAAATCAG CAACCGCAGC AATGAAGGCA TACGCATCAA 180
CTTTACCGCA ACTGTGGGTA AGCGGTGAC CAATGCTATG TTACCAGTGT AATCAGCACA 240
ATCGGCGTTA CCACTTCCGA TGCAATT 267

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 90:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 234 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
  - (iv) ANTI-SENS: NON
  - (X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 90:

AATTITIATT TEGITEGTAG TEATTITIGIS CAACTGAACG ATAITEGTIT TEATEATTIGE

TAACGTCTAG TECCCATTGT GECCCSTAAT AAGAGATTTC GTETCCTTTT ACATGTTTGA

120
CGCTGACGGC ATACTGGGGA TCGATGACGG ATAATGTACG TCTGTTGACA TCTGCAACGC

TAAATCAATC ATCGGTATTG GATAATGCGT TGCCGATGTT TTGACTTGTA TGTT

234

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 91:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 295 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide

126 (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: lineaire (11) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique) (111) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 91: AATTCGGCCG GCTGTGTCAA ATAATGCGTT ACTTTGGCCG GGTCTTGTTC TTTGTAAGTG 6.0 GTGGTCTTTT TITGCGCGTT ATCCCCATCT GTTTGAGTGC ATAGCAAATG GTGGCTGCCG 120 TACAATCAAA TGTTTGGCGT TCATGCAGAT AGGCATCATG GTGTTGCCCA ATATATTGAG 180 CCGGTTTTTG CCTATCCGAT TTGACGGCAT TTAGACCGGT AACTTGATGT TTTAAGCTGC 240 CTGTTTGTTT AAAGGCGAAT CCACAAGTAA AGCGTGTTTC TTGACAGGTT AAACG 295 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 92: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 259 paires de bases

- - (B) TYPE: nucléotide
  - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (11) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 92:

AATTGTGTAT ATCAAGTAGG ATGGGCATTT ATGCCTGACC TACAAAACCA AAAACAACCT 60 ACCACCCTTA ATCAACTCCA CAAACCCTCT TCAGACAACC TCGTTTTTTG AAAAACAATC 120 TGTAAACAGA TAACTGCTGA AGAATACCGT TGCCGAGCCC CAAAACCCGT ACTGCAACTT 180 TTATTGTGAA CTTCCCATTA TGAGAAAATC CCTTTTCGTC CTCTTTCTGT ATTCGTCCCT 240

| WO 98/02547   | 1 C1/FR9 //012 |
|---|----------------|
| 127   |                |
| ACTTACTGCC AGCGAAATT  | 259            |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 93:   |                |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:  (A) LONGUEUR: 379 paires de bases  (3) TYPE: nucléotide  (C) NOMBRE DE BRINS: simple  (D) CONFIGURATION: linéaire   |                |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)  |                |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON   |                |
| (iv) ANTI-SENS: NON   |                |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 93:   |                |
| AATTGCACCA CGCGATGATG GGTACGCCTC TGTTGCCATT GCGACCGCCG CCGCCGTGCC   | 60             |
| CGGTACGCTG GTCAACCTTG CCGCGGCGGA ACGGGTAAAG AAGTGCGCTT CGGGCATCCT   | 120            |
| TCCGGTACAT TGCGCGTCGG TGCAGCGCCG AATGTCAGGA CGGACAATGG ACGGCCACCA   | 180            |
| AAGCGGTTAT GAGCCGCAGC GCACGCGTGA TGATGGAAGG TTGGGTCAGG GTGCCGGAAG   | 240            |
| ATTGTTTTTA AATTGGACGG CGAACCGGTC TATTCGTATT GGCGTTATAC CGCCGCAAAG   | 300            |
| GCAGACCTTG AAACTGGTGC GTGCCGTGCA GGGCATGTAC GGCTATGTGT GCGTGGCGGG   | 360            |
| CGGATTTGAT GTGCGGAAT  | 379            |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 94:   |                |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:  (A) LONGUEUR: 308 paires de bases  (B) TYPE: nucléotide  (C) NOMBRE DE BRINS: simple  (D) CONFIGURATION: linéaire  (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) |                |

- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON

| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 94:   |     |
|---|-----|
| AATTTGTTGG GCAGATGGCC GTGAATCAGC AGGTGGGCGA CTTCTTCAAA CTCGCATTTT   | 60  |
| TGTGCCAAAT CCAGAATGTC GTAACCGCGA TACGTCAAAT CGTTGCCGGT ACGCAACGGT   | 120 |
| ACACAAAGCG GTATTACCGG CCGCAACGCC AGAAAGCGCA ACGGATTTTT AGGTTTGAGG   | 130 |
| GTCGGGGTTT GAGTAGTTTC AGTCATGGTA TTTCTCCTTT GTGTTTTTAT GGGTTTCGGG   | 240 |
| TTTTCAGACG ACCGATGCCG ATTTGTTGAA AGGCAGTCTG AAAGCGGTAA ATCATTTTTG   | 300 |
| AAACAATT  | 308 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 95:   |     |
| (1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:  (A) LONGUEUR: 286 paires de bases  (B) TYPE. nucléotide  (C) NOMBRE DE BRINS: simple  (D) CONFIGURATION: linéaire  (11) TYPE DE MCLECULE: ADN (génomique)  (11) HYPOTHETIQUE: NCN  (11) HYPOTHETIQUE: NCN  (11) ANTI-SENS: NCN  (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 95: |     |
| AATTCCGACC AGCASTACCS CCAAGCCTTG CTCGCCTATT CCGGCGGTGA TAAAACAGAC   | 60  |
| GAGGGTATCC GCCTGATGCA ACAGAGCGAT TACGGCAACT TGTCCTACCA CATCCGTAAT   | 120 |
| AAAAACATGC TITTCATTIT TTGGGCAAGC AATGACGCAC AAGGTCAGCC CAACACAACT   | 180 |
| GACCCTATTG CCATTTTATG AAAAAGACGC TCAAAAAGGC ATTATCACAG TTGCAGGCGT   | 240 |
| AGACCGCAGT GGAGAAAAGT TCAATGGCTC CAACCATTGC GGAATT  | 286 |

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 96:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    (A) LONGUEUR: 238 paires de bases

129

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(B) TYPE: nucléotide

(D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(111) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 96:

AATTTGGATA CGTTGGAAAA GGGATATTTG ATTGGGAATG GGATGAAGAT AAGCGTAGAT

GAGTTGGGGA AAAAAGTGTT AGAACATATC GGTAAGAATG AACCGTTATT GTTGAAAAAT 120

6.0

CTACTGGTTA ACTTCAATCA GGGAAAACAT GAAGAAGTTA GGAAGTTGAT TTATCAGTTG 180

ATAGAGTTAG ATTITCTGGA ACTITTGTGA GGGATTCTAT GAAAAACTGG AAGCAATT 238

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 97:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 322 paires de bases

(B) TYPE: nucléotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 97:

AATTCGGCAC GCAGGTTTTC TAAAAAAAGG CCGTTGATGA CTTTGTCGAT ATTGGCGGCT 60

TCGGTGTAGT GCGCCCCGC TTCGGCCGCT CTTGCGCGTC CATGACGGAT TGGAAGAGCG 120

TGCCGAAGAT TTCTGGACTG ATGTTGCGCC AGTCGAAATT GCCGACACGG GAGGAATACC 180

TGCCAACAAG AGTGCAGGCA GCGTAATCAA ACCACCCCCA CCCGCAATCG CATCGATAAA 240

TCCGGCAATC ATCGCAACCA AACCCAAAGC GAGTATTATG TATAAATCTT CCATGTTTCT 300

| TAATCCTGTT | AACTTGCACC | 1.1 |
|------------|------------|-----|
|            |            |     |

| (2) | INFORMATIONS | POUR | LA | SEQ | ID | NO: | 98 |
|-----|--------------|------|----|-----|----|-----|----|
|-----|--------------|------|----|-----|----|-----|----|

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
- (A) LONGUEUR. 316 paires de bases
  - (B) TYPE: nucléotide
  - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 98
- AATTTGTCGG CAATCTTCCC GGGTCGCTTT ATTTTGTGCA GGCATTATTT TTCATTTTTG

  GGTTGACAGT TTGGAGATAT TGTGTATCGG GGGGGGGTAT TTGCTGACGT AAAAAACTAT

  120

  AAACGCCGGCA GCAAAAATATG GCTGACTATA TTATTGACTT TGATTTTGTC CTGCGCGGTG

  ATGGATAAAA TCGCCAGCGA TAAAGATTTG CGAGAACCTG ATGCCGGCCT GTTGTTGAAT

  ATTTTTCGACC TGTAATTACG ATTTGGCTTC CGGGCCGGCA CAATATGCCG CCAAGCCGGCG

  CCCCACATTTT GGAAGC

  316
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 99:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 217 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
  - (iv) ANTI-SENS: NON

| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 99:                   |     |  |
|---|-----|--|
| AATTCGGACA GTATGAATAC AGCGGATTAA TACAAGGTAA GTTCATTACA ACGGAAAAAC | 60  |  |
| CTTTAAAGAA TAATATGAAA GGTATTACCT TGTTTGCCAA CGGGAATGGT AAATATGCCC | 120 |  |
| GAGTITITCA CIGAATAGCG AATCCAGCCA TITCTATTCA TATTIGACTG GATGGCTGAA | 180 |  |
| TGTGGACTIT ATAGATAATG ACGATGAAGA TITTAATT                         | 217 |  |

WO 98/02547

PCT/FR97/01295

30

## REVENDICATIONS

l/ ADN caractérisés en ce qu'il s'agit de tout ou partie de gènes, avec leur phase de lecture, présents chez Neisseria meningitidis(désignée ci-après par Nm), mais absents soit chez Neisseria gonorrhoeae (désignée ci-après par Ng), soit chez Neisseria Pactamica (désignée ci-après par Nl) à l'exception des gènes impliqués dans la biosynthèse de la capsule polysaccharidique, frpA, frpC, opc, porA, rotamase, de la séquence IC1106, des IgA protéases, de la pilline, de pilC, des protéines qui lient la transferrine et des protéines d'opacité..

 $2/\ \mbox{ADN}$  selon la revendication 1, caractérisés en ce qu'ils sont présents chez Nm, mais absents chez Ng.

- 3/ ADN selon la revendication 2, caractérisés 15 en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm Z2491 entre tufA et pilT, ou région 1 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) nucléotidique(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou lesdites séquences.
- 20 4/ ADN selon la revendication 2, caractérisés en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm Z2491 entre pilQ et 2740, ou région 2 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) nucléotidique(s) capable(s) de 25 s'hybrider avec la ou lesdites séquences.
  - 5/ ADN selon la revendication 2, caractérisés en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm Z2491 entre argF et opaB, ou région 3 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou lesdites séquences.
- 6/ ADN selon la revendication 3, caractérisés en ce que leur séquence correspond, pour tout ou partie, à SEQ ID n° 9, 13, 22 ou 30, et/ou à toute séquence se 35 situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le

15

20

chromosome d'une souche de Nm, et/ou est capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

7/ ADN selon la revendication 4, caractérisés en ce que leur séquence correspond pour, tout ou partie, à SEQ ID n° 1, 2, 4, 6, 7, 10, 15, 31 ou 34, et/ou, à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou est capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

8/ ADN selon la revendication 4, caractérisés en ce qu'il s'agit de tout ou partie de la séquence d'ADN SEQ ID N°36 ou de séquences correspondant aux cadres ouverts de lecture SEQ ID N°37, SEQ ID N°38, SEQ ID N°39, SEQ ID N°40, SEQ ID N°41, SEQ ID N°42, SEQ ID N°43. SEQ ID N°44, SEQ ID N°45 et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEO ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou est capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

9/ ADN selon la revendication 5, caractérisés en ce que leur séquence correspond, pour tout ou partie, à SEQ ID n° 8, 21, 23, 25, 26, 28, 29, 32 ou 35, et/ou, à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEO ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou est 25 capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

10/ ADN selon la revendication 2, caractérisés en ce que leur séquence correspond, pour tout ou partie, à SEQ ID n° 3, 5, 11, 12, 14, 16, 18, 19, 20, 24, 27 ou 33, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEO ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou, est capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

10

15

30

35

11/ ADN selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'ils sont communs avec ceux de Ng, mais sont absents de chez N1.

12/ ADN selon la revendication 11, caractérisé en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm Z2491 entre arg J et reg F, ou région 4 du chromosome et/ou la ou les séquence(s) nucléotique(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou lesdites séquences.

13/ ADN selon la revendication 11, caractérisés en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm Z2491 entre le marqueur lambda 375 à pen A, ou région 5 du chromosome et/ou la ou les séquence(s) nucléotique(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou lesdites séquences.

14/ ADN selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce qu'il code pour une protéine exportée au-delà de la membrane cytoplasmique.

20 15/ ADN selon l'une quelconque des revendications 1 à 14, caractérisés en ce que tout ou partie de leur séquence correspond à une région conservée au sein de l'espèce Nm.

16/ ADN selon l'une quelconque des revendications 1 à 15, caractérisé en ce qu'il est inséré dans un vecteur de transfert ou d'expression tel que cosmide, plasmide ou bactériophage.

17/ Cellule hôte, plus particulièrement cellule bactérienne ou cellule de Nm, transformée par l'insertion d'au moins un ADN selon l'une quelconque des revendications 1 à 15.

18/Cellule comportant des gênes ou des fragments de gênes spécifiques de Nm, plus particulièrement cellule bactérienne, ou cellule de Nm, dont le chromosome est délété d'au moins un ADN selon

l'une quelconque des revendications 1 à 15, en particulier d'un ADN responsable de la pathogénicité.

- 19/ ARN, caractérisés en ce que leur séquence correspond pour tout ou partie à la transcription d'au moins une séquence ou fragment de séquence d'ADN selon l'une quelconque des revendications 1 à 15.
- 20/ Acides nucléiques anti-sens, caractérisés en ce que leur séquence correspond à l'anti-sens d'au moins une séquence nucléotidique selon l'une quelconque 10 des revendications l à 15 ou 19, ou d'un fragment d'une telle séquence, et qu'ils portent, le cas échéant, au moins une substitution chimique telle qu'un groupe méthyle et/ou un groupe alycosyle.
- 21/ Polypeptides, caractérisés en ce qu'ils
  présentent un enchaînement d'acides aminés correspondant
  à tout ou partie d'une séquence telle que codée par les
  acides nucléiques définis dans l'une quelconque des
  revendications l à 15 ou 19, ou tel que déduit des
  séquences de ces acides nucléiques, avec, le cas échéant,
  20 des modifications par rapport aux séquences codées ou
  déduites dès lors que ces modifications n'altèrent pas
  les propriétés biochimiques telles qu'observées chez le
  polypeptide natif.
- 22/ Peptides selon la revendication 21, 25 caractérisés en ce qu'il s'agit de peptides exportés audelà de la membrane cytoplasmique, plus spécialement de peptides correspondant à tout ou partie de ceux codés par un ADN selon la revendication 14.
- 23/ Anticorps, caractérisés en ce qu'il s'agit
  30 d'anticorps polycionaux ou monoclonaux dirigés contre au
  moins un épitope d'un peptide selon la revendication 20
  ou 21, ou de fragments de ces anticorps, plus
  particulièrement les fragments Fv, Fab, Fab'2, ou encore
  d'anti-anticorps capables de reconnaître, selon une

10

20

25

réaction de type antigène-anticorps, lesdits anticorps ou leurs fragments.

- Procédé d'obtention de banques d'ADN 24/ Neisseria meningitidis-spécifiques, comprenant :
  - le mélange de deux populations d'ADN,
- la réalisation d'au moins une itération d'hybridation-amplification soustractive, et
- la récupération du ou des ADN souhaités, le cas échéant de leur purification suivie l'élimination des séquences redondantes.
- Procédé selon la revendication 25/ caractérisés en ce que pour obtenir une banque Nm spécifique par rapport à Ng
- on mélange deux populations d'ADN provenant 15 respectivement d'une souche de Neisseria meningitidis, ou souche de référence, pour laquelle la banque spécifique doit être constituée, et d'une souche de Neisseria gonorrhoeae, ou souche de soustraction, les séquences d'ADN de ces souches étant telles qu'obtenues par
  - . cisaillement aléatoire de l'ADN chromosomique de la souche de soustraction, notamment par passages répétés à travers une seringue, et
- . clivage de l'ADN chromosomique de la souche de référence, de préférence par une enzyme de restriction produisant des fragments de taille inférieure à lkb environ, et que pour obtenir une banque d'ADN communs entre Nm et Ng, mais spécifiques par rapport à Nl, on constitue trois banques différentes, dont deux par digestion de l'ADN chromosomique de Nm par MBoI et 30 Tsp5091, et la troisième, par digestion de chromosomique de Nm avec MspI, on opère deux séries de soustraction et on récupère les ADN présentant la spécificité recherchée.

137

26/ Banques de clones d'ADN telles gu'obtenues par mise en oeuvre du procédé selon la revendication 24 ou 25.

27/ Application đu procédé selon la revendication 24 pour l'obtention de banques d'ADN spécifiques d'une cellule donnée ou d'un variant donné d'une même espèce de cellule, dès lors qu'il existe une autre espèce ou un autre variant proche génomiquement, et exprimant des pouvoirs pathogènes différents. particulier de banques d'ADN spécifiques de cryptocoques, d'Haemophilus, de pneumocogues ou encore d'Escherichia.

10

15

20

25

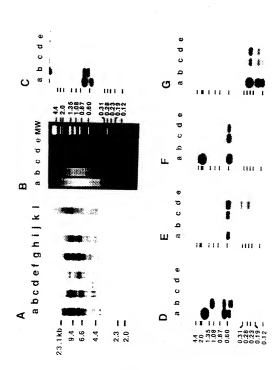
- 28/ Méthode de diagnostic d'une infection méningococcique, et plus particulièrement de la méningite méningococcique, par mise en évidence de la présence de Neisseria meningitidis dans un échantillon biologique caractérisée en ce qu'elle comprend les étapes de :
- mise en contact d'un échantillon biologique à analyser, avec un réactif élaboré à partir d'au moins un nucléique tel que défini dans l'une revendications 1 à 15, ou 19, le cas échéant sous forme de sonde nucléotidique, ou d'amorce, ou en variante à partir d'au moins un anticorps, ou un fragment d'anticorps, tel que défini dans la revendication 23. des conditions permettant respectivement hybridation ou une réaction de type antigène-anticorps, et
- révélation du produit đе réaction éventuellement formé.
- Méthode de diagnostic d'une réaction 30 immunitaire spécifique de l'infection méningococcique, caractérisée en ce qu'elle comprend les étapes de :
  - mise en contact d'un échantillon biologique à analyser avec au moins un polypeptide selon l'une quelconque des revendications 21 ou 22 ou d'un antianticorps selon la revendication 23, ou d'un fragment de

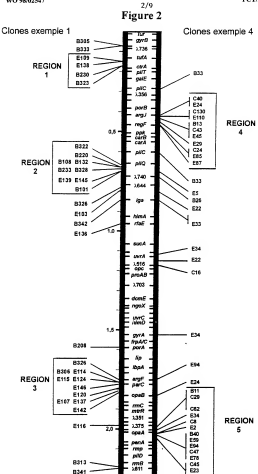
20

30

celui-ci, ces produits étant, le cas échéant, marqués dans des conditions permettant la réalisation d'une réaction de type antigène-anticorps, et

- révélation du produit de réaction 5 éventuellement formé.
  - 30/ Kits pour la mise en oeuvre d'une méthode selon l'une quelconque des revendications 28 ou 29, caractérisés en ce qu'ils comportent :
- au moins un réactif tel que défini dans la 10 revendication 28 ou 29, à savoir de type acide nucléique, anticorps ou peptide,
  - les produits, notamment marqueurs ou tampons, permettant la réalisation de la réaction d'hybridation nucléotidique ou de la réaction immunologique visée, ainsi qu'une notice d'utilisation.
  - 31/ Composition vaccinale incluant dans son spectre, en particulier en association avec au moins un vaccin pour l'enfance, une prophylaxie à visée antiméningococcique, et destinée à prévenir toute forme d'infection par Neisseria meningitidis, caractérisée en ce qu'elle comprend, en association avec un/des véhicule(s) physiologiquement acceptable(s), une quantité efficace:
- de peptide selon la revendication 21 ou 22,  $_{\rm 25}$  ou
  - d'anticorps ou de fragment d'anti-anticorps selon la revendication 23.
  - ce matériel étant éventuellement conjugué, afin de renforcer son immunogénicité, à une molécule porteuse telle que protéine de polyovirus, toxine tétanique, protéine issue de la région hypervariable d'une piline.
- 32/ Composition vaccinale incluant dans son spectre, en particulier en association avec au moins un vaccin pour l'enfance, une prophylaxie à visée anti35 méningococique, et destinée à prévenir toute forme





FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

λ601

E102

E103

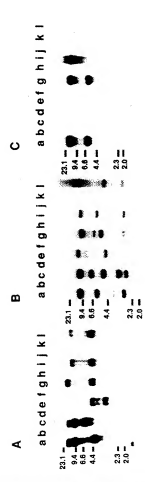
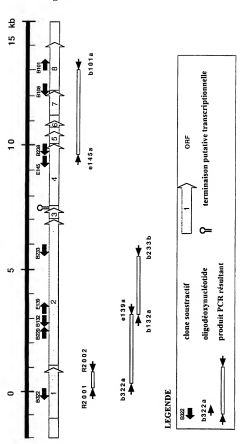
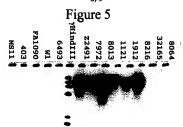
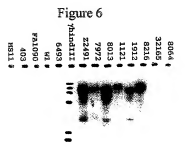


Figure 4



## FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)







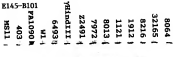




Figure 8A

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 Nm NI Nm NI Nm Ng Nm Ng Nm Ng Nc Nm

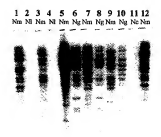


7/9

Figure 8B

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 Nm NI Nm NI Nm Ng Nm Ng Nm Ng Nc Nm

Figure 8C



E29 E33 E34 E45 E59

\* \* -

E78 E85 E87 E94 E103 E110  $\overline{\text{Nm}}$   $\overline{\text{Nl}}$   $\overline{\text{Ng}}$   $\overline{\text{Nm}}$   $\overline{\text{Nl}}$   $\overline{\text{Ng}}$